13/5/2

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

015000567

WPI Acc No: 2003-061082/200306

XRAM Acc No: C03-016088

Composition useful in cosmetics, especially foundation sticks, comprises

lipophilic liquid and low molecular weight polymer

Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA)

Inventor: FERRARI V; KOLODZIEJ R; MONDET J

Number of Countries: 100 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week FR 2819398 Al 20020719 FR 2001620 20010117 200306 B Α WO 200256845 Al 20020725 WO 2002FR185 Α 20020117 200306

Priority Applications (No Type Date): FR 2001620 A 20010117

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

FR 2819398 Al 32 A61K-007/021

WO 200256845 Al F A61K-007/02

Designated States (National): AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CH CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ OM PH PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TN TR TT TZ UA UG US UZ VN YU ZA ZM ZW

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW MZ NL OA PT SD SE SL SZ TR TZ UG ZM ZW

Abstract (Basic): FR 2819398 A1

NOVELTY - Composition comprising a lipophilic liquid (I) and a polymer (II) is new, where (II) has a weight-average molecular weight below 1000 and comprises: (a) a polar portion having at least two repeat units comprising a heteroatom-containing group capable of forming hydrogen bonds with (I); and (b) at least one lipophilic portion comprising a chain of at least four carbon atoms or at least two silicon atoms.

DETAILED DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is also included for a cosmetic method for reducing the transfer and/or deposition of traces of a film of a physiologically acceptable composition from keratinic materials to a substrate in contact with the film and/or to increase the durability of the film, comprising introducing a combination of at least one volatile solvent and at least one polymer of type (II) into the composition.

USE - The composition is useful as a cosmetic product for the care, make-up or treatment of human keratinic materials, especially as a mascara, eye liner, foundation (preferred), lipstick, blusher, deodorant, make-up remover, eye shadow, concealer, shampoo, after-shampoo, sunscreen or face or body care product.

ADVANTAGE - Cosmetic products (especially sticks) based on the composition have good storage stability, do not bleed at room temperature, form soft, comfortable, nongreasy, light, non-migrating and non-drying films on the skin and lips, and have good non-transfer properties in the presence of volatile solvents.

pp; 32 DwgNo 0/0

Title Terms: COMPOSITION; USEFUL; COSMETIC; FOUNDATION; STICK; COMPRISE;

LIPOPHILIC; LIQUID; LOW; MOLECULAR; WEIGHT; POLYMER

Derwent Class: A23; A26; A96; D21

International Patent Class (Main): A61K-007/02; A61K-007/021

International Patent Class (Additional): A61K-007/027; A61K-007/48

File Segment: CPI

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international



(43) Date de la publication internationale 25 juillet 2002 (25.07.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/056845 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 7/02, 7/48
- (21) Numéro de la demande internationale :
 PCT/FR02/00185
- (22) Date de dépôt international :

17 janvier 2002 (17.01.2002)

(25) Laugue de dépôt :

français

(26) Laugue de publicatiou :

français

- (30) Dounées relatives à la priorité : 01/00620 17 janvier 2001 (17.01.2001) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement):
 KOLODZIEJ, Richard [US/FR]; 37, rue de Chaillut, F-751 l6 Paris (FR). FERRARI, Véronique [FR/FR];
 12, rue Saint-Georges, F-94700 Maisons-Alfunt (FR).
 MONDET, Jean [FR/FR]; 90, rue Roger Lemaire,
 F-93600 Aulnay-sous-Buis (FR).
- (74) Mandataire: LHOSTE, Catherine; L'Oréal/D.P.I., 6, rue Bertrand Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).

- (81) États désigués (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, OM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: COMPOSITION STRUCTURED IN RIGID FORM BY A POLYMERIC COMPOUND
- (54) Titre: COMPOSITION STRUCTUREE SOUS FORME RIGIDE PAR UN COMPOSE POLYMERIQUE
- (57) Abstract: The invention concerns a composition containing a biquid lipophilic body and an organic polymeric compound comprising: a) a polar part having at least two repeat units including at least a group capable of forming hydrogen interactions with the lipophilic body, said group including at least a heteroatom; and b) a lipophilic part comprising a carbonaccous chain with at least four carbon atoms or a silicon chain including at least two silicon atoms, the urganic polymeric compound having a mean mole weight less than 1000, the lipophilic body and the organic compound forming a physiologically acceptable medium. Said composition constitutes in particular a non-greasy make-up base or a lipstick having non-transfer properties. The polymer is in particular a polyamide comprising a hydroxylated faoy acid ester chain.
 - (57) Abrégé: L'invention se rapporte à une composition contenant un corps lipophile liquide et un composé polymérique organique comprenant: a) une partie polaire ayant au moins deux motifs de répétition comportant au moins un groupement apte à furmer des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant au moins un hétéroatome; et b) une partie lipophile comportant une chaîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une chaîne siliconée comportant au moins deux atomes de silicium, le composé polymérique organique ayant une masse moléculaire moyeune en poids inférieure à 1 000, le corps lipophile et le composé organique formant un milieu physiologiquement acceptable. Cette compositiou constitue notamment un fund de teint un un rouge à lèvres, non gras, ayant des propriétés de sans transfert. Le polymère est co particulier un polyamide comprenant une chaîne ester d'acide gras hydroxylé.

02/056845 A1

10

15

20

COMPOSITION STRUCTUREE SOUS FORME RIGIDE PAR UN COMPOSE POLYMERIQUE

La présente invention se rapporte à une composition de soin et/ou de traitement et/ou de maquillage de la peau, y compris du cuir chevelu, et/ou des lévres des êtres humains, contenant une phase grasse liquide renfermant un corps lipophile liquide, notamment structurée par un composé polymèrique particulier. Cette composition se présente notamment sous forme d'un produit de maquillage coulé notamment en stick ou en coupelle et plus spécialement de fond de teint ou de rouge à lèvres, dont l'application conduit à un dépôt non gras, léger et èventuellement sans transfert.

Les fonds de teint, actuellement commercialisés se présentent le plus souvent soit sous forme d'un liquide conditionné dans un flacon, soit sous forme d'un produit compacté dans un boîtier (voir notamment le document US-A-5186318). Ces fonds de teint nécessitent l'emploi d'un applicateur tel qu'une éponge, qui se contamine rapidement et doit être nettoyée très souvent, notamment après chaque application. Aussi, les utilisateurs de fonds de teint recherchent de plus en plus des fonds de teint solides sous forme de bâton, en vue de s'abstenir de l'applicateur du type èponge. Un tel fond de teint est d'une utilisation aisée, hygiénique, permettant son application jusqu'à épuisement total du produit, contrairement à un fond de teint classique que l'on applique à l'éponge. De plus, la surface du fond de teint reste lisse alors que la surface d'un produit compacté dans un boîtier se déforme sous la pression des prises successives. Enfin, un fond de teint solide permet l'obtention d'un maquillage plus homogène qu'un fond de teint fluide.

- Les baumes et rouges à lèvres classiques ainsi que les produits anti-cemes et les déodorants se prèsentent, quant à eux le plus souvent sous forme de bâton. Comme produit en bâton, on trouve aussi des produits de soin ou de protection solaire des lèvres.
- Ces produits cosmétiques ou dermatologiques renferment une phase grasse liquide structurée, à savoir gélifiée et/ou rigidifiée à l'aide de cires et/ou de charges. Malheureusement, les cires utilisées actuellement confèrent à la composition un toucher gras et huileux et/ou une sensation de gras et de lourdeur. De plus la fabrication de stick avec des cires présente souvent des problèmes de reproductibilité du fait de la variabilité des points de fusion des différentes cires disponibles commercialement.

15

20

25

30

Par "phase grasse liquide", au sens de l'invention, on entend une phase grasse liquide à température ambiante (25°C) et pression atmosphènique (760 mm de Hg), composée d'un ou plusieurs corps lipophiles liquides à température ambiante, appelés aussi huiles, gènèralement compatibles entre eux. Par "corps lipophile liquide", on entend un milieu liquide non aqueux, non miscible en toute proportion à de l'eau.

Or, la structuration de la phase grasse liquide permet en particulier de limiter son exsudation des compositions solides notamment dans les régions chaudes et humides et, en plus, de limiter, après dépôt sur la peau ou les lèvres, la migration de cette phase dans les ndes et ndules de la peau, ce qui est particulièrement recherché pour un rouge à lèvres, un produit anti-cernes ou un fard à paupières. En effet, une migration importante de la phase grasse liquide, en particulier lorsqu'elle est chargée de matlères colorantes, conduit à un effet inesthétique autour des lèvres et des yeux, accentuant particulièrement les ndes et les ndules. Cette migration est souvent citée par les femmes comme un défaut majeur des rouges à lévres, produits anti-cernes et fards à yeux classiques en stick. Par "migration", on entend un débordement de la composition en dehors du tracé initial.

La structuration de la phase grasse liquide et la limitation de son exsudation augmentent avec le taux de cires. De plus, la migration du dépôt sur la peau ou les lèvres diminue lorsque le taux de cires augmente. Ainsi, le taux de ces agents structuraux est un frein au confort et à la légéreté des produits de maquillage en stick.

De plus, la majorité des compositions de maquillage ou de soin, lorsqu'elles sont appliquées sur la peau, les cils ou les lèvres, présentent l'inconvénient de transférer, c'est-à-dire de se déposer au moins en partie, en laissant des traces, sur certains supports avec lesquels elles peuvent être mises en contact, et notamment un verre, une tasse, une cigarette, un vêtement ou la peau. Il s'ensuit une persistance médiocre du film appliqué, nécessitant de renouveler régulièrement l'application de la composition notamment de fond de teint ou de rouge à lèvres. Or à ce jour, les utilisateurs souhaitent embellir leur visage, y compnis les lèvres, et leur corps en y passant le moins de temps possible. Par ailleurs, l'apparition de ces traces inacceptables notamment sur les cols de chemisier peut écarter certaines femmes de l'utilisation de ce type de maquiltage.

Depuis plusieurs années, les cosméticiens se sont intéressés aux compositions de rouge à lévres et plus récemment aux compositions de fond de teint "sans transfert". Ainsi, la société Shiseido a envisagé dans sa demande de brevet JP-A-61-65809 des compositions de rouge à lévres "sans transfert" contenant une résine siloxysilicate (à réseau tridimensionnel), une huile de silicone volatile à chaîne silicone cyclique et des charges pulvérulentes. De même la société Noevier à décrit dans le document JP-A-62-61911 des compositions de rouge à lévres, d'eye-liner, de fonds de teint "sans transfert" comportant une ou plusieurs silicones volatiles associées à une ou plusieurs cires hydrocarbonées.

Ces compositions, bien que présentant des propriétés de "sans transfert" améliorées ont l'inconvénient de laisser sur les lèvres, aprés évaporation des huiles de silicone, un film qui devient inconfortable au cours du temps (sensation de dessèchement et de tiraillement), écartant un certain nombre de femmes de ce type de rouge à lèvres.

La société Revlon e aussi envisagé dans le document US-A-5837223 d'associer un ester de Guerbet fluoré à une résine siloxysilicate et des solvants volatils comme les silicones cycliques. La présence de résine de siloxysilicate conduit encore à des films inconfortables (secs).

Dens la demende EP-A-775483 de la société L'oréal, il est décrit des compositions de rouges à lévres liquides contenant un milieu continu aqueux renfermant une dispersion de polymère capable de former un film continu brillent et "sans transfert" sur les lévres. Malheureusement, ces compositions conduisent à un film sur les lèvres, sans cesse en mouvement, inconfortable et conférant une sensation de tiraillement. En outre, il est trés difficile d'introduire des pigments dens ces compositions sens les déstebiliser.

25

30

20

10

Dans la demande EP-A-0749746 de la société L'oréal, il est décrit des compositions de rouges à lévres contenant une dispersion de particules de polymère stabllisées en surface par un stebilisant polymérique. Ces compositions ont l'inconvénient de ne pouvoir contenir qu'une faible proportion d'huiles polaires, connues pour apporter de le brillence ainsi que du confort au film déposé dans des compositions classiques. En particulier, la présence d'une proportion importante d'huiles polaires (au moins 5 %) entraînent une floculation des particules et donc une instabilité dens le temps des compositions.

35 Il subsiste donc le besoin composition ne présentant pas les inconvénients ci-dessus, et ayant notamment des propriétés de non-migration, de "sans transfert" améliorées, de bonne tenue dans le temps, et ne desséchant pas et ne tiraillant pas la peau ou les lèvres sur lesquelles elle est appliquée, aussi bien lors de l'application qu'au cours du temps. De plus, cette composition est stable dans le temps même en pays chauds et humides, facile à fabriquer et l'introduction de pigments se fait aisément. En outre, cette composition confère au dépôt une sensation de confort, de légèreté et de non-gras.

L'invention a justement pour objet une composition de soin et/ou de maquillage et/ou de traitement de la peau et/ou des lèvres du visage et/ou des phanères permettant de remèdier aux inconvénients mentionnés ci-dessus.

10

15

5

De façon surprenante, le demandeur a trouvé que l'utilisation de polymères particuliers de bas polds molèculaire, associés notamment à un ou plusieurs corps liquides lipophiles, permettait l'obtention d'une composition en particulier en stick dont l'application sur les lèvres ou la peau conduisait à un dépôt ayant des propriétés cosmétiques remarquables. En particulier, le dépôt de cette composition sur la peau ou les lèvres est souple, confortable, non gras, léger, non migrant et non desséchant. De plus, la composition est stable dans le temps, n'exsude pas à température ambiante et ne présente aucune difficulté de fabrication. La texture de cette composition est, en outre, crémeuse et onctueuse.

20

25

30

35

De plus, en présence de solvant volatil, la composition présente des propriétés de "non-transfert" remarquables.

Par stable, on entend une composition qui n'exsude pas à température ambiente

pendent eu moins 2 mois, voire jusqu'à 9 mois, c'est-à-dire une composition dont la phase grasse liquide ne sort pas de la composition (non-apparition de gouttelettes d'huile en surface).

L'invention s'applique non seulement aux produits de maquillage des lévres, comme les rouges à lévres en stick, les produits à lèvres vendus en pot ou en flaconnette et les crayons à lèvres mais aussi aux produits de soin et/ou de traitement de la peau, y compris du cuir chevelu, et des lèvres comme les produits notamment en stick de protection solaire de la peau du visage ou des lèvres, les produits de soin du visage ou du corps humain, aux produits de maquillage de la peau, aussi bien du visage que du corps humain, comme les fonds de teints éventuellement coulés en stick ou en coupelle, les produits anti-cerne, les fards à paupières et les produits de tatouage éphémère, aux

15

20

25

30

35

produits d'hygiène corporelle comme les déodorants notamment en stick, les shampooings et après-shampooings et aux produits de maquillage des yeux comme les eye-liners, les crayons et les mascaras plus spécialement sous forme de pain, ainsi qu'aux produits de soin et de maquillage des phanéres tels que les fibres kératiniques comme les cheveux et les sourcils.

De façon plus précise, l'invention a pour objet une composition contenant un corps lipophile liquide et un composé polymérique organique comprenant e) une partie polaire ayant au moins deux motifs de répétition carbonés comportant au moins un groupement apte à former des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant au moins un hétéroatome, et b) eu moins une partie lipophile comportant une chaîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une chaîne siliconée comportant au moins deux atomes de silicium, le composé polymérique organique ayent une masse moléculaire moyenne en poids inférieure à 1 000, le corps lipophile et le composé organique formant un milieu physiologiquement acceptable.

En particulier, la composition de l'invention est structurée par le composé polymérique organique à hétéroatome. Autrement dit, ce composé polymérique, appelé eussi polymére, est un gélifiant de la phase grasse liquide de la composition, et en particulier du corps lipophile liquide. Ce composé polymérique est donc un composé organique lipophile.

Avantageusement, la composition de l'invention ne contient pas de résine de silicone à motifs siloxysilicate ou de silice triméthylée, afin de préserver les propriétés de confort de le composition.

Le corps liquide lipophile constitue tout ou partie de la phase grasse liquide de la composition.

La composition de l'invention peut se présenter sous forme de pâte, de solide, de crème plus ou moins visqueuse. Elle peut être une émulsion huile-dans-eau ou eau-dans-huile, un gel anhydre rigide ou souple. De préférence, la phase grasse liquide forme la phese continue ou externe de la composition. En particulier, elle se présente sous forme anhydre notamment coulée en stick ou en coupelle et plus spécialement sous forme d'un gel rigide anhydre notamment de stick anhydre. Elle peut aussi se présenter sous la forme d'une émulsion solide,

20

De façon avantageuse, la phase grasse liquide contient au moins un solvant volatil. Ce solvant volatil reprèsente notamment le corps lipophile liquide.

La gélification de la phase grasse liquide et notamment du corps lipophile liquide est modulable selon la nature du polymère à hèlèroatome utilisé, et peut être telle que l'on obtienne une structure rigide sous forme d'un bâton ou d'un stick. Ces bâtons lorsqu'ils sont colorès permettent, après application, d'obtenir un dépôt homogène en couleur, nl gras, ni sec, ne migrant pas, ne transfèrant pas en particulier sur un support appliqué au contact du film, après èvaporation du solvant volatil (si présent) et de bonne tenue notamment de la couleur dans le temps. La composition a, en outre, un aspect crémeux et donne un maquillage poudreux.

Avantageusement, la composition de l'invention est une composition pour la peau ou les lèvres et mieux une composition de fond de teint, de produit anti-ceme ou de rouge à lèvres notamment sous forme de stick.

Le composé polymérique structurant de la composition de l'invention est un solide non déformable à température ambiante (25°C) et pression atmosphérique (760 mm de Hg).

Par "composé polymérique" ou "polymére", on entend au sens de l'invention un composé ayant au moins 2 motifs de répétition, à savoir 2 ou plus de motifs. De préférence, ces motifs sont au nombre de 2.

Par "motifs de répétition carbonés" à hétéroatome, on entend au sens de l'invention un motif comportant de 2 à 80 atomes de carbone, et de préférence de 2 à 60 atomes de carbone, portant des atomes d'hydrogène, qui peut être linéaire, ramifié ou cyclique, saturé ou insaturé. Ces motifs comprennent chacun, en outre, au moins un groupement apte à former des interactions ou liaisons hydrogène, à savoir un ou plusieurs groupements aptea à former ces interactions, et mieux au moins deux groupements, aptes à former ces interactions. Chaque groupement comprend au moins un (à savoir un à plusieurs) hétéroatome. Ces hétéroatomes sont choisis parmi les atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, de phosphore et leurs associations. En particulier ces hétéroatomes sont choisis parmi l'azote, le soufre et leurs associations, et mieux l'azote, associés èventuellement à un ou plusieurs atomes d'oxygène.

20

25

30

35

Comme groupement apte à former des interactions hydrogène de la partie polaire du composé polymérique organique, utilisable dans l'invention, on peut citer le groupe amide, carbamate, thiocarbamate, urée, thiourée, hydroxyle, leurs associations. Avantageusement, un ou plusieurs des hétéroatomes des groupements aptes à former des interactions hydrogène sont non pendants et font partie intégrante du squelette polymérique du composé polymérique. De préférence, ces hétéroatomes non pendants sont des atomes d'azote.

En particulier, les motifs de répétition carbonés à hétéroatome sont des motifs amide formant un squelette du type polyamide, des motifs thiocarbamate, carbamate, thiourée et/ou urée formant un squelette polyurêthane, polyurée, poly thiourée, poly thiouréthane et/ou polyurée-uréthane. De préférence, cas motifs sont des motifs amide. En particulier, ces motifs amide sont au nombre de 2.

Entre les motifs de répétition carbonés ou en bout du squelette polyménque ou les deux à la fois, le polymére peut comprendre des motifs siliconés ou des motifs oxyalkylénés.

Le composé polymèrique comprend au moins une partie lipophile, à savoir une ou plusieurs parties lipophiles. Avantageusement, la ou tes parties lipophiles peuvent être pendantes ou en bout du squelette polymérique. Dans le cas d'une partie lipophile pendante, celle-ci est liée directement à l'un eu moins des hétéroatomes du squelette polymérique.

De plus, la ou les chaînes carbonées ou siliconées de ces parties lipophiles peuvent comporter des parties fonctionnalisées. Par chaîne à "parties fonctionnalisées" au sens de l'invention, on entend une chaîne carbonée ou siliconée comportant au moins un (un ou plusieurs) groupement fonctionnel ou réactif notamment choisi parmi les groupes amide, hydroxyle, éther, ester, oxyalkylène ou polyoxyelkylène, halogéne, dont les groupes fluorés ou perfluoroalkoxylés, ester. De plus, une partie des chaînes carbonées peut être substituée par un groupe siloxane ou polysiloxane.

En outre, le composé polymérique de la composition de l'invention comprend avantageusement de 40 à 98 % de chaînes carbonées ou siliconées par rapport eu nombre total des motifs à hétéroatome et des chaînes respectivement carbonées ou siliconées et mieux de 50 à 95 %. La nature et la proportion des motifs à hétéroatome est fonction de la neture de la phase grasse liquide et est en particulier similaire à la

10

15

20

25

30

.

nature de la phase grasse. Ainsi, plus les motifs de répétition carbonés à hétéroatome sont polaires et en proportion élevée dans le polymère, ce qui correspond à la présence de plusieurs hétéroatomes, plus le polymère a de l'affinité avec les huiles polaires. En revanche, plus les motifs carbonés à hétéroatome sont peu polaires voire apolaires ou en proportion faible, plus le polymère a de l'affinité avec les huiles apolaires.

Avantageusement, le composé organique polymérique selon l'invention comprend au moins deux parties lipophiles, situées de préférence de part et d'autres de la partie polaire et notamment du squelette polyamide. Il peut toutefois comprendre une partie lipophile en bout de squelette polymérique et une partie lipophile pendante. Il peut eussi comprendre une partie lipophile à chaque extrémité de ta partie polaire et une ou plusieurs parties lipophiles pendantes.

La ou les parties lipophiles du composé polymérique organique selon l'invention comportent, chacune, avantageusement une chaîne carbonée, notamment alkyle ou alcoxy, linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, ayant de 8 à 60 atomes de carbone et mieux de 12 à 40 atomes de carbone.

L'invention a aussi pour objet une composition structurée contenant au moins un corps lipophile liquide structuré par au moins un polyamide de masse moléculaire moyenne en poida inférieure à 1 000, comportant a) un squelette polymérique ayant au moins deux motifs de répétition amide, et b) au moins une chaîne carbonée pendante et/ou au moins une chaîne carbonée terminale éventuellement fonctionnalisées, eyant au moins quatre atomes de carbone, ces chaînes étant liées à ces motifs amide, ce corps lipophile et ce polyamide formant un milieu physiologiquement acceptable. Aventageusement, ce polyamide comporte deux chaînes carbonées situées de part et d'autres dea motifs amide. Ces chaînes carbonées aont telles que décritea précédemment.

Composés polymériques organiques tipophiles

Les composés polymériques de la composition de l'invention ont avantageusement une température de ramollissement supérieur à 65°C et pouvant aller jusqu'à 190°C. De préférence, il présente une température de ramollissement allant de 70 à 130°C. Ces polyméres sont en particulier des polymères non cireux et/ou non cristallins.

Avantageusement, les composés selon l'invention comprennent une masse moléculaire moyenne en poids supérieure à 200, et mieux supérieure à 250, voire supérieure à 290.

Comme composé polymérique organique lipophile de masse moléculaire moyenne en poids (PM) < 1 000 utilisable dans l'invention, on peut citer les polymères comportant une partie polaire comprenant :

5

10

 a) au moins deux hétéroatomes dans le squelette polymérique, de préférence deux azotes qui sont de préférence sous forme de liaisons :

0

. amide, soit - C - N (R) - avec R = H ou alkyle en C₁ à C₅₀ et mieux de C₁ à C₄₀;

. urethane, soit - O- C- NH- ou thiocarbamate, soit - S-C-NH-

15

20

25

o o o

. urée, soit – NH– C– NH– ou biuret – NH – C – N(R) – C – NH – ou thiourée, avec R un radical alkyle linéaire ou ramifié ayant de 1 à 50 atomes de carbone et mieux de 2 à 40 atomes de carbone, et

- b) au moins une chaîne lipophile terminale et/ou une chaîne lipophile latérale liée(s) à l'un de ces motifs a) et qui peut être :
 - . une chaîne carbonée, notamment hydrocarbonée, ayant de 8 à 60 atomes de carbone, éventuellement fonctionnalisée, et mieux de 12 à 40 atomes de carbone, cette chaîne étant en particulier une chaîne alkyle ou alcoxy,
 - . une chaîne siliconée du type polyorganosiloxane, comportant éventuellement des radicaux alkyle ou alkoxy en C_1 à C_{30} et mieux en C_6 à C_{24} ou des radicaux phényle,
 - . la chaîne hydrocarbonée ou la chaîne siliconée pouvant être fluorée ou perfluorée, à savoir tout ou partie des atomes d'hydrogéne pouvant être substitué par un atome de fluor
 - . ou un mélange de ces chaînes lipophiles.

La chaîne carbonée et les radicaux alkyle ou alkoxy peuvent être linéaires, ramifiés, saturés ou non et être cycliques ou non.

35

30

I) Les composés organiques à groupement amide

15

20

30

Ces composés organiques polymériques à groupes amide comportent au moins deux groupes emide dans le squelette.

1) S'ils ne comportent que deux groupes amide dans le squelette polyménque (ce qui
 5 correspond au composé des exemples), ils résultent de la réaction d'amidification entre :

|-R₁-|

. (i) une diemine de toute nature de formule $H_2N-R_1-NH_2$ ou HN-NH

l____l

- (si diamine cyclique) avec R₁ un radical alkyle linéaire ou ramifié ou cyclique ayant de 1 à 50 atomes de carbone et mieux de 2 à 40 atomes de carbone, comme par exemple l'éthyléne diamine, la propyléne diamine, le 1,6-diamino hexane, le cyclohexane diemine, l'isophorone diamine, la 2 méthyl-1,5 pentane diamine, le 1,12-diamino dodécane, la phénylène diamine (y compris les isomères 1,2 ou 1,3 ou 1,4), comme par exemple l'adamantane diamine,
 - . (ii) au moins un (un ou plusieurs) monoacide carboxylique de formule R₂-COOH avec l'un eu moins des monoacides possédant un groupe R₂ alkyle, linéaire ou ramifié ou cyclique, saturé ou non d'au moins 8 atomes de carbone notamment de 8 à 60 atomes de carbone (par exemple de C₁₂ à C₄₀), comme per exemple l'acide décanoïque, dodécanoïque (laurique), hexadécanoïque (palmitique). L'un au moins de ces monoacides possède, de préférence, en outre, au moins un groupe hydroxyle comme par exemple l'acide 12- hydroxystéerique.
- 25 . Si la réaction ne comporte qu'un seul monoacide du type R₂ COOH, le diemide résultant est obtenu comme suit :

. Si la réaction comporte deux monoacides différents du type respectivement :

R₂ — COOH et R₃ — COOH, (avec R₃ différent de R₂, représentant un groupe alkyle en C₈ à C₈₀ tel que défini pour R₁), le produit résultant est un mélange de :

20

25

35

Dans une variante d'obtention du composé polymérique, ce demier peut résulter de la trans amidification entre :

. une diamine telle que précisée ci-dessus (point i) et,

un monoacide du type huile ou ester gras comportant au moins un groupe ester d'ecide carboxylique ayent un groupe elkyle R₂ en C₈ à C₈₀ par exemple en C₁₂ à C₄₀, linéalre, ramifié, cyclique, saturé ou non. A titre d'exemple on peut citer les esters de monoacides aliphatiques mono hydroxylés insaturés tels que les esters de l'acide ricinoléique (ou acide 12-hydroxy (cis) 9-octadécénoïque) comme le ricinoléate de butyle, le ricinoléate d'octyl dodécyle, le ricinoléate de cétyle, le tri ricinoléate de glycéryle (huile de ricin) ; les esters de monoacides aliphatiques mono hydroxylés linéaires saturés tels que : les esters de l'ecide lactique comme le lactate d'isostéaryle, le lactate issu d'alcool en C₁₂-C₁₃, le lactate d'octyl dodécyle, le lactate d'oléyle, le lactate de myristyle, le palmitate d'éthyl 2 hexyle ; les esters de l'ecide 12-hydroxy octadécanoïque (ou 12-hydroxy stéarique) comme le 12-hydroxy stéarate d'éthyl 2-hexyle, le 12-hydroxy stéarate d'octyl docécyle, le 12-hydroxy stéarate d'isostéaryle, le 12-hydroxy stéarate d'isodécyle, le tri 12-hydroxy stéarate de glycéryle (ou huile de ricin hydrogénée), l'hexa 12-hydroxy stéarate de dipentaérythrityle ; et leurs mélanges.

De préférence on utilise les esters monohydroxylés hydrogénés et notamment les triglycérides de façon générale, de préférance hydrogénés comme l'huile de ricin hydrogénée ou l'acide hydroxy 14-eicosènoïque (acide lesquirolique) hydrogénée.

Dans le cas de la réaction entre un triglycéride et une diamine du type + H₂N-R₁-NH₂ on peut obtenir les composés suivants :

+ produits d'hydrolyse partielle complétant ceux indiqué précédemment

- 2) Si les composés polymériques à groupes amide comportent plusieurs groupes amide dans le squelette polymérique, ils peuvent résulter de l'amidification entre :
- 35 . une diamine de formule H₂N R₁ NH₂ telle que définie précédemment,

25

30

un diacide HOOC — R₄ — COOH (ou un mélange de diacides) avec R₄ représentant (CH₂)_n ou n vaut de 8 à 60 (notamment 12 à 40) ou un groupement arrie ou encore alkyle aryle ayant de 6 à 40 atomes de carbone. A titre d'exemple on peut citer les acides linéaires tels que l'acide adipique ou sébacique ou les acides aromatiques tels que l'acide phtalique, l'acide téréphtalique, les dimères d'acides gras,

. au moins un monacide R₂ — COOH tel que défini précédemment (point 1(ii).

Le produit final a alors pour structure :

R₂ — CO — NH — R₁ — NH — [CO – R₄ — CO — NH — R₁ — NH]_x— CO — R₂ evec x valant de 0 à 4 ; lorsque x = 0, cela signifie qu'il n'y a pas de réaction avec un diacide du type HOOC — R₄ — COOH.

- 3) Les composés organiques à groupement amide comprenant des parties siliconées On peut obtenir les dérivés siliconés soit en faisant réagir :
- 15 . une diamine comportant des groupes silicones, par exemple du type (A) :

avec <u>a</u> allant de 1 à 18 et y allant de 1 à 10. Dans ce cas les groupes Si-O se retrouvent alors dans le squelette polymérique ;

comme exemple de composé répondant à la formule A on peut citer le produit Tégomer A-Si 2122 vendu par la société Goldschmidt;

. ou un polydiméthylsiloxane (PDMS) ne possédant qu'une seule extrémité fonctionnelle dans le mélange réactionnel, cette extrémité pouvant être un groupe acide carboxylique, emine ou époxy. Comme exemple de PDMS à groupement amine utilisable dans l'invention, on peut citer les produits KF-864 et KF-865 de Shin Etsu. Comme exemple de PDMS à groupement époxy utilisable dans l'invention, on peut citer les produits KF-100T et KF-101 de Shin Etsu et comme exemple de PDMS à groupement acide carboxylique utilisable dans l'invention, on peut citer les produits X-22-3701 de Shin Etsu,

avec un ou plusieurs acides carboxyliques définis ci-dessus.

25

30

35

- II) Les composés à groupement uréthane, thiouréthane, thiourée ou urée Les composés polyménques à groupes uréthane, thiourétane, thiourée ou urée, résultent de la réaction :
- . d'un dissocyanate (au lieu de la diamine) de formule OCN R'₁ NCO (avec pour R'₁ la même définition que pour R₁)
- , avec un composé plus généralement donneur d'hydrogène de préférance du type alcool, amine ou thiol.
- 1) Composés à groupements uréthane :
- a) Avec seulement deux groupes uréthane dans la chaîne, le composé polymérique est obtenu comme suit :

$$2R'_2 - OH + OCN - R'_1 - NCO \rightarrow R'_2 - O - C - NH - R'_1 - NH - C - O - R'_2$$

$$| | | | | | |$$
15
O
O

lci R'₂-OH est un alcool gras en C₈ à C₈₀ linéaire ou ramifié notamment en C₁₂ à C₄₀, pouvant comporter des insaturations ou des cycles ou mélange d'alcools gras dont au moins l'un d'eux possède de 8 à 30 atomes de carbone comme par exemple le dècanol, docécanol.

Le diisocyanate peut être aliphatique (exemple : hexaméthylène di isocyanate) ou cylcloaliphatique (exemple : isophorone diisocyanate) ou aromatique (exemple : toluene diisocyanate, diphényl méthane diisocyanate. Le diisocyanate peut comporter de 3 à 60 atomes de carbone.

- b) Avec plus de deux groupes uréthane dans la chaîne :
 - Le composé polymérique résulte de la réaction par exemple entre :
 - un disocyanate de formule OCN R'₁ NCO avec R'₁ linéalre ou ramifié de 1 à 50 atomes de carbone et mieux de 2 à 40 atomes de carbone,
 - . un diot ou métange de diots de formule HO R'₃ OH, avec R'₃ ayant de 2 à 40 atomes de carbone et mieux de 2 à 20 atomes de carbone, linéaire, ramifié ou cyclique, saturé ou insaturé. Comme exemple de diot, on peut citer le 1,4 butane diot, l'éthylène glycol, le propylène glycol, le cyclohexane dimèthanol, (le diot pouvant être lipophile ou non),

. au moins un monoalcool, de préférence lipophile du type R'_2 — OH avec R'_2 = alkyléne en C_8 à C_{30} .

Le composé a alors la structure suivante :

avec z allant de 0 à 4. Pour z= 0 il n'y a pas de diol du type HO - R'3 - OH.

10

A la place du monoalcool ou du diol indiqué en a) et b), on peut utiliser une huile portant un ou plusieurs groupes OH. A titre d'exemple on peut citer comme huile à un seul OH les esters de l'acide citrique, lactique ou de l'acide hydroxy 14-eicosènoïque (acide lesquirolique) et comme huile à trois OH, l'huile de ricin ou acide ricinotéïque.

15

20

2) Composé à groupement urée

L'obtention d'un composé polyménque à partir de l'urée est identique à celle des uréthanes, mais cette fois on fait réagir le diisocyanate avec une mono amine ou une diamine pour donner :

- 25 R₅NH₂ est une amine en C₆ à C₄₀, linéaire, ramifiée ou cyclique, sature ou non, et mieux en en C₁₂ à C₃₀
 - b) $R_5NH_2 + H_2N R_3 NH_1 + OCN R_1 NCO$ \rightarrow

Avec t allant de 0 à 4 ; lorsque t = 0, la réaction est effectuée en l'absence de diamine.

c) Pour un composé polymérique à groupe urée ou urêthane, on peut aussi avoir dans ce cas des motifs siloxanes. Dans ce cas, on fait réagir le diisocyanate avec un :

, polysiloxane ayant une seule extrémité alcool (ou silanol) ou une seule extrémité amine. Comme exemple de polysiloxane avec un seul groupe NH₂, on peut citer les produits KF-864, KF-865, KF-868, KF-8003 de Shin-Etsu. Comme exemple de polysiloxane avec une seule extrémité alcool, on peut citer les produits X-22-4015 de Shin-Etsu.

. ou polysiloxane difonctionnel, par exemple du type (B):

$$H_2N-(CH_2)_{\frac{1}{n}}$$
 F_1 $F_2N-(CH_2)_{\frac{1}{n}}$ $F_3N-(CH_2)_{\frac{1}{n}}$ $F_4N-(CH_2)_{\frac{1}{n}}$ $F_4N-(CH_2)_{\frac{1}{n}}$

10

25

30

ou du type (C)

$$CH_3$$
 CH_3
 $HO-(CH_2)_{a}$ $-[-Si-O]_{n}$ $Si-(CH_2)_{a}$ $-OH$
 CH_3 CH_3

15 avec a = 1 à 18 et n = de 1 à 10.

Lorsque les motifs de répétition sont des motifs urée, les parties lipophiles en bout du squelette polymérique ne sont pas liées par un groupe uréthane.

20 Comme exemple de produit (B) on peut citer le produit Tégomer A-SI 2122 et comme exemple de produit (C) le produit Tégomer H-Si 2311, vendus par Goldschmidt.

De préférence, le composé polymérique est un polyamide résultant de l'amidification d'un triglycéride par une diamine éventuellement en présence d'un monoacide carboxylique en C₁₂ à C₄₀. Ce composé est en particulier celui décrit dans le document EP-A-O 984 025. Le triglycéride est en particulier un triglycéride d'acide gras hydroxylé ayant de 12 à 30 atomes de carbone comme l'acide ricinoléïque (ou huile de ricin) et l'acide monocarboxylique est notamment l'acide 12-hydroxystéarique. La diamine est en particulier l'éthylène diamine. Un tel produit est notamment commercialisé aous le nom de Crayvallac SF ou Crayvallac MTpar la société Cray Valley Limited.

25

30

35

Composé amphiphile

Avantageusement, le composé polymérique est associé à au moins un composé amphiphile liquide et non volatil à température ambiante, de valeur de balance hydrophile/lipophile (HLB) inférieure à 12 et notamment allant de 1 à 8 et de préférence de 1 à 5. Selon l'invention, on peut utiliser un ou plusieurs composés amphiphiles. Ces composés emphiphiles ont pour but de renforcer les propriétés structurantes du polymère à hétéroatome, de feciliter la mise en œuvre du polymère et d'améliorer la capacité à déposer du stick.

La dureté peut être mesurée par la méthode dite du fil à couper le beurre, qui consiste à couper un bâton de rouge à lévres de 8,1 mm et à mesurer la dureté à 20°C, au moyen d'un dynamomètre DFGHS 2 de la société Indelco-Chatillon se déplaçant à une vitesse de 100mm/minute. Elle est exprimée comme la force de cisaillement (exprimée en gramme) nécessaire pour couper un stick dans ces conditions. Selon cette méthode la dureté d'une composition en stick selon l'invention va de 30 à 300 g, notamment de 30 à 250 g et par exemple de 50 à 200 g.

La dureté de la composition selon l'invention est telle que la composition est autoportée et peut se déliter aisément pour former un dépôt satisfeisant sur le peau et/ou les lèvres et/ou les phenéres. En outre, avec cette dureté, la composition de l'invention résiste bien aux chocs.

Selon l'invention, la composition sous forme de stick e le comportement d'un solide élastique déformable et souple, conférant à l'application une douceur élastique remarqueble. Les compositions en stick de l'art antérieur n'ont pas cette propriété d'élasticité et de souplesse.

Le ou les composés amphiphiles utilisables dans la composition de l'invention comprennent une partie lipophile liée à une partie polaire, la partie lipophile comportant une chaîne carbonée ayant eu moins 8 etomes de carbone notamment, de 18 à 40 atomes de carbone et mieux de 18 à 32 atomes de carbone. De préférence, la partie polaire de ce ou ces composés amphiphiles est le reste d'un composé choisi parmi les alcools et les polyois eyant de 1 à 12 groupements hydroxyle, les polyoxyalkylénes comportant au moins 2 motifs oxyalkylénés et ayant de 0 à 20 motifs oxypropylénés et/ou de 0 à 20 motifs oxyéthylénés. En particulier, le composé amphiphile est un ester choisi parmi les hydroxy stéarates, les oléates, les iso-stéarates du glycérol, du sorbitan

ou du méthylglucose ou encore les alcools gras ramifiés en C₁₂ à C₂₆ comme l'octyldodécanol et leurs mélanges. Parmi ces esters, on préfère les monoesters et les mélanges de mono- et de di-esters.

5 Le taux de composé amphiphile et celui du composé polymérique à hétéroatome sont choisis selon la dureté de gel désirée et en fonction de l'application particulière envisagée. Les quantités respectives de polymére et de composé amphiphile doivent être telles qu'elles permettent l'obtention d'un stick délitable. En pratique, la quantité de composé polymérique représente de 0,5 à 80 % du poids total de la composition et mieux de 5 à 40 %. La quantité de composé amphiphile représente en pratique de 0,1 % à 35 % du poids total de le composition et mieux de 1 % à 15 %, s'il est présent.

Phase grasse Ilquide

20

25

Avantageusement, la phase grasse liquide de la composition contient plus de 30 % de corps lipophile(s) liquides ou huile(s), de type hydrocarboné(s), siliconé(s) et/ou fluoré(s), et mieux de 40 à 100 %.

Pour un composé polymérique comportant un squelette en partie siliconée, cette phase grasse contient de préférence plus de 30% du poids total de la phese grasse liquide et mieux de 40 à 80 %, d'huile ou mélange d'huiles liquides siliconées, par rapport au poids total de la phese grasse liquide.

Les corps lipophiles liquides ou huiles hydrocarbonés au sens de l'invention sont des huiles polaires capables de former des interactions hydrogène avec le composé polymérique. Elles comportent principalement des atomes de carbone et d'hydrogène et éventuellement des groupes hydroxyle, éther, ester, acide carboxylique.

En particulier, les huiles ou corps lipophiles liquides hydrocarbonés de l'invention sont :

- les huiles végétales hydrocarbonées à forte teneur en triglycérides constitués d'esters d'ecides gras et de glycérol dont les acides gras peuvent avoir des longueurs de chaînes veriées de C4 à C24, ces dernières pouvant être linéaires ou ramifiées, seturées ou insaturées ; ces huiles sont notamment les huiles de germe de blé, de maïs, de tournesol, de karité, de ricin, d'arnandes douces, de macadamia, d'abricot, de soje, de coton, de luzerne, de pavot, de potimarron, de sésame, de courge, de cotza, d'avocat, de noisette, de pépins de raisin ou de cassis, d'onagre, de millet, d'orge, de quinoa, d'olive,

de seigle, de carthame, de bancoulier, de passiflore, de rosier muscat ; ou encore les triglycérides des acides caprylique/caprique comme ceux vendus per la société Steannenes Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Miglyol 810, 812 et 818 par la société Dynamit Nobel ;

- les huiles de synthèse ou esters de synthèse de formule R5COOR6 dans laquelle R5 représente le reste d'un acide gras linéaire ou ramifié comportant de 1 à 40 atomes de carbone et R6 représente une chaîne hydrocarbonée notamment ramifiée contenant de 1 à 40 atomes de carbone à condition que R5 + R6 soit ≥ 10, comme par exemple l'huile de Purcellin (octanoate de cétostéaryle), l'isononanoate d'isononyle, le benzoate d'alcool en C12 à C15, le myristete d'isopropyle, le palmitate d'éthyl 2-hexyle, l'isostéarate d'isostéarate, des octanoates, décanoates ou nicinoléates d'alcools ou de polyalcools ; les esters hydroxylés comme le lactate d'isostéaryle, le malate de di-isostéaryle ; et les esters du pentaérythntol ;
 - les éthers de synthèse ayant de 10 à 40 atomes de carbone ;
- 15 les alcools gras en C8 à C26 comme l'alcool oléique ;
 - leurs mélanges.

Les corps lipophiles liquides ou huiles sillconés au sens de l'invention sont des huiles polaires capables de former des interactions hydrogène avec le composé polymérique.

20

25

30

10

Parmi ces lipophiles liquides ou huiles siliconés au sens de l'invention, on peut citer les huiles siliconées telles que les polydiméthylsiloxanes (PDMS) ilquides à température ambiante, linéaires, éventuellement phénylés tels que les phényltriméthicones, les phényl triméthylsiloxy diphénylsiloxanes, les diphényl diméthicones, les diphényl méthyldiphényl trisiloxanes, les 2-phényléthyl triméthylsiloxysilicates liquides, éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou aromatiques comme les groupes alkyle, alcoxy ou phényle, pendant et/ou en bout de chaîne siliconée, groupements ayant de 2 à 24 atomes de carbone et éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou amine; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des elcools gras ou des polyoxyalkylènes comme les diméthicones copolyols ou les alkylméthicones copolyols; les silicones fluorées liquides; ou encore les triglycérides des acides caprylique/caprique comme ceux vendus par la société Steanneries Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Miglyol 810, 812 et 818 par la société Dynamit Nobel; et leurs mélanges.

Parmi ces lipophiles liquides ou huites siliconés au sens de l'invention, on peut citer aussi les huites de silicones linéaires ou cycliques ayant une viscosité à température ambiante inférieure à 8 mm2/s et ayant notamment de 2 à 7 etomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ou alkoxy ayant de 1 à 10 atomes de carbone. Comme huite de silicone volatile utilisable dans l'invention, on peut citer notamment l'octaméthyl cyclotétrasiloxane, le décaméthyl cyclopentasiloxane, le dodécaméthyl cyclohexasiloxane, l'heptaméthylhexyl trisiloxane, l'heptaméthyl disiloxane, l'octaméthyl trisiloxane, le décaméthyl tétrasiloxane, le dodécaméthyl pentasiloxane et leurs mélanges.

10

15

Les corps lipophiles liquides ou huiles fluorés au sens de l'invention sont des huiles polaires capables de former des interactions hydrogène avec le composé polymérique. Ils comprennent eu moins un composé fluoré choisi parmi les composés fluorosiliconés, les polyéthers fluorés et/ou les alcanes fluorés.

De préférence, un tel corps lipophile liquide ou huile fluoré comprend au moins un composé fluorosiliconé de formule (I) :

$$\begin{array}{c} R_1 \\ R_1 \\ S_1 \\ R_1 \end{array} \begin{array}{c} R_1 \\ S_1 \\ R_1 \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ S_1 \\ R_1 \\ R_1 \end{array} \begin{array}{c} R_1 \\ S_1 \\ R_1 \\ R_1 \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ S_1 \\ R_1 \\ R_1 \end{array} \begin{array}{c} R_1 \\ R_1 \\ R_1 \end{array}$$

20

dans laquelle :

- R représente un groupement divalent alkyle linéaire ou ramifié, ayant 1 à 6 atomes de carbone, de préférence un groupement divalent méthyle, éthyle, propyle ou butyle.
- Rf représente un radical fluoroalkyle, notamment un radical perfluoroalkyle,
- 25 ayant 1 à 9 atomes de carbone, de préférence 1 à 4 atomes de carbone,
 - R1 représentent, indépendamment l'un de l'autre, un radical elkyle en C1-C20, un radical hydroxyle, un radical phényle,
 - m est choisi de 0 à 150, de préférence de 20 à 100, et
 - n est choisi de 1 à 300, de préférence de 1 à 100.

On peut notamment citer comme composés fluorosilicones de formule (I) ceux qui sont commercialisés par la société Shin Etsu sous les dénominations 'X22-819', 'X22-820', 'X22-821' et 'X22-822' ou encore 'FL-100'.

Comme autre composé fluoré pouvant entrer dans la composition des corps lipophiles liquides ou huiles fluorés, on peut notamment citer les polyéthers fluorés de formule (II) suivante :

$$R6 - (CF2-CFR3-CF2O)p - (CFR4-CF2-O)q - (CFR5-O)r - R7$$
 (II)

10

dans laquelle:

- R3 à R6 représentent, de manière indépendante l'un de l'autre, un radical monovalent choisi parm! -F, -(CF2)n-CF3, et -O-(CF2)n-CF3,
- R7 représente un radical monovalent choisi parmi -F et -(CF2)n-CF3,
- 15 avec n alfant de 0 à 4 inclus,
 - p allant de 0 à 600, q ellant de 0 à 860, r allant de 0 à 1500, et p, q et r étant des entiers choisis de manière à ce que la messe moléculeire en poids du composé soit va de 500 à 100000, de préférence entre 500 à 10000.

De tels composés sont notamment décrits dans le brevet EP-A-196904.

20

Parmi les produits commerciaux utilisables dans le présente invention comme composé fluoré, on peut citer les Fomblins de la société Montefluos, et les Demnum S de la société Daikin Industries.

- On peut également citer, comme composés fluorés susceptibles d'être utilisés dens le cadre de la présente invention, les alcanes fluorés, tels que les perfluoroalcanes et les fluoroalcanes en C2-C50, et notamment ceux en C5-C30, tels que la perfluorodécaline, le perfluoroadamantane et le bromoperfluorooctyle et leurs mélenges.
- A ces huiles polaires, on peut associer des huiles apolaires en faible quantité (de 0 à 20 % et notamment de 0 à 10 % en poids) des huiles apolaires selon l'invention sont en particulier les huiles siliconées telles que les polydiméthylsiloxanes (PDMS) volatils ou non, linéaires ou cycliques, liquides à température ambiante ; les polydiméthylsiloxanes comportant des groupements alkyle, alcoxy ou phényle, pendant et/ou en bout de chaîne siliconée, groupements eyent de 2 à 24 atomes de carbone ; les silicones phénylées comme les phényl triméthicones, les phényl diméthicones, les phényl triméthylsiloxy

diphénylsiloxanes, des diphényl diméthicones, les diphényl méthyldiphényl trisiloxanes, les 2-phényléthyl triméthylsiloxysilicates; les hydrocarbures linéaires ou ramifiés d'origine synthétique ou minérale comme les huiles de paraffine, volatiles ou non volatiles, et ses dérivés, la vaseline, la lanoline tiquide, les polydécènes, le polyisobuténe hydrogèné tel que le Partéam, le squalane; et leurs mélanges. De préférence, les huiles structurées, et plus spécialement celles structurées par les polyamides et en particulier ceux de formules (i) ou les polyuréthanes ou les polyurées ou les polyurées-uréthanes, sont des huiles apolaires et plus spécialement une huile ou un mélange d'huiles du type hydrocarboné d'origine minérale ou synthétique, choisies en particulier parmi les hydrocarbures notamment les alcanes comme l'huile de partéam, les isoparaffines comme l'isododécane et le squalane et leurs mélanges. Avantageusement, ces huiles sont associées à une ou plusieurs huiles de silicones phénylées.

De préférence, la phase grasse liquide contient, au moins une huile non volatile choisie en particulier parmi les huiles hydrocarbonées d'origine minérale, végétale ou synthétique, les esters ou éthers de synthése, les huiles de silicone et leurs mélanges.

La phase grasse liquide totale représente, en pratique, de 5 à 99 % du poids total de la composition, de préférence de 20 à 75 %.

20

25

30

35

5

10

15

La phase grasse liquide de la composition selon l'invention contient, en outre, au moins un solvant volatil, à savoir un ou plusieurs solvants volatils.

Par "solvant volatil", on entend au sens de l'invention tout milieu non aqueux susceptible de s'évaporer au contact de la peau ou des lèvres en moins d'une heure, à température ambiante et pression atmosphérique. Le ou les solvants volatils de l'invention sont des solvants organiques et notamment des huiles cosmétiques volatiles, liquides à température ambiante, ayant une pression de vapeur non nulle, à température ambiante et pression atmosphérique, allant en particulier de 10⁻³ à 300mm de Hg et de préférence supérleure à 0,3mm de Hg.

Selon l'invention, ces solvants volatils facilitent, notamment, l'application de la composition sur la peau, les lèvres ou les phanères. Ces solvants peuvent être des solvants hydrocarbonés, des solvants siliconés comportant éventuellement des groupements alkyle ou alkoxy pendants ou en bout de chaîne siliconée ou un mélange de ces solvants. De préférence, ces solvants ne sont pas des monoalcools à au moins 7

atomes de carbone.

Comme solvant volatil utilisable dans l'invention, on peut citer les huiles de silicones linéaires ou cycliques ayant une viscosité à température ambiante inférieure à 6 cSt et ayant notamment de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ou alkoxy ayent de 1 à 10 etomes de carbone. Comme huile de silicone volatile utilisable dans l'invention, on peut citer notamment l'octaméthyl cyclotétrasiloxane, le décaméthyl cyclopentasiloxane, le dodécaméthyl cyclopentasiloxane, le dodécaméthyl cyclopentasiloxane, l'heptaméthyl disiloxene, l'octaméthyl trisiloxane, le décaméthyl tétrasiloxane, le dodécaméthyl pentasiloxane et leurs mélanges.

Comme autre solvant volatil utiliseble dans l'invention, on peut citer les huiles voletiles hydrocarbonées ayant de 8 à 16 atomes de carbone et leurs mélanges et notamment les elcanes ramifiés en C₅-C₁₅ comme les iso-alcanes (appelées aussi isoparaffines) en C₅-C₁₅, l'isododécane, l'isodécane, l'isohexadécane et par exemple les huilss vendues sous les noms commercieux d'"Isopars" ou de Permetyls, les esters ramifiés en C₅-C₁₅ comme le néopentanoate d'Iso-hexyle et leurs mélanges. Ces solvants peuvent éventuellement être mélangés aux huiles de silicone volatiles. De préférence, le solvant voletil est choisi parmi les huiles volatiles hydrocarbonées ayant de 8 à 16 atomes de carbone et leurs mélanges.

On peut eussi utiliser des solvants volatils fluorés.

25

10

De préférence, on utilise l'isododécane (Permetyls 99 A), les isoparaffines en C₈-C₁₈ (Isopars L, E, H), leurs mélanges, éventuellement essociés eu cyclopentasiloxane ou au décaméthyl tétrasiloxane.

Ces huiles volatiles représentent notamment un taux massique de 5 à 97,5 % par rapport au poids total de la composition, de préférence de 10 à 75 % et mieux de 15 à 45 %. De façon générale, la quantité de solvant volatil est utilisée en une quantité suffisante pour obtenir des propriétés de sans transfert. Cette quantité sera adeptée par l'homme du métier en fonction de l'intensité des propriétés de sans transfert recherchées.

Additifs

5

10

20

25

30

La composition de l'invention peut comprendre, en outre, tout additif usuellement utilisé dans le domaine concerné, choisi notamment parmi les matières coloranles, les antioxydants, les huites essentielles, les conservateurs, les parfums, les charges, les cires, les produits pâteux à température ambiante, les neutralisants, les polymères liposolubles ou dispersibles dans le milieu, les actifs cosmétiques ou dermatologiques comme par exemple des èmollients, des hydratants, des vitamines, des acides gras essentiels, des filtres solaires, des anti-radicaux libres, les dispersants comme l'ecide poly(12-hydroxystéarique), et leurs mélanges. Ces additifs peuvent être présents dens la composition à raison de 0 à 20% (notamment de 0,01 à 20 %) du polds total de le composition et mieux de 0,01 à 10%. Avantageusement, la composition contient eu moins un actif cosmétique ou dermatologique.

La composition de l'invention peut, en outre contenir comme edditif une phase equeuse contenant de l'eau éventuellement épaissie ou gélifiée par un épaississant ou un gélifient de phase aqueuse et éventuellement des composés miscibles à l'eau.

Bien entendu l'homme du métier veillera à choisir les éventuels additifs complémentaires et/ou leur quantité de telle manière que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas ou substantiellement pes, eltérées par l'edjonction envisagée.

Le composition selon l'invention peut se présenter sous la forme d'une composition teintée dermatologique ou de soin des matières kératiniques comme la peau, les lèvres et/ou les phenères, sous forme d'une composition de protection solaire ou d'hygiène corporelle notamment sous forme de produit déodorant ou démaquillant sous forme de stick. Elle peut notamment être utilisée comme base de soin pour le peau, les phanères ou les lèvres (baumes à lèvres, protégeant les lévres du froid et/ou du soleil et/ou du vent, crème de soin pour la peau, les ongles ou les cheveux).

La composition de l'invention peut également se présenter sous la forme d'un produit coloré de maquillage de la peau, en particulier un fond de leint, présentant éventuellement des propriétés de soin ou de traitement, un blush, un fard à joues ou à paupières, un produit anti-ceme, un eye-liner, un produit de maquillage du corps ; de maquillage des lèvres comme un rouge à lèvres, prèsentant éventuellement des propriétès de soin ou de traitement ; de maquillage des phanères comme les ongles, les cils en particulier sous forme d'un mascara pain, les sourcils et les cheveux notamment sous forme de crayon.

Bien entendu la composition de l'invention doit être cosmétiquement ou dermatologiquement acceptable, à savoir contentr un milieu physiologiquement acceptable non toxique et susceptible d'être appliquée sur la peau, les phanères ou les lèvres d'ètres humains. Par cosmétiquement acceptable, on entend au sens de l'invention une composition d'aspect, d'odeur, de goût et de toucher agréables.

15

20

25

10

Avantageusement, la composition contient au moins un actif cosmètique et/ou un actif dermatologique et/ou au moins une matière colorante. Grâce à l'association d'au moins un solvant volatil et d'au moins un polymère de masse moléculaire moyenne en poids inférieure à 1000, tels que défini précédemment, on obtient un piégeage des ectifs et des matières colorantes présents dans la composition, permettant de les maintenir la où ils ont été appliqués, à sevoir les lèvres, la peau ou les phanères comme les fibres kératiniques, aprés évaporation du ou des solvants volatils, et de limiter leur transfert ou redépôt sur un support différent de celul sur lequel ils ont élè appliqués.

La matière colorante selon l'invention peut être choisie parmi les colorants lipophiles, les colorants hydrophiles, les pigments et les nacres habituellement utilisés dens les compositions cosmétiques ou dermatologiques, et leurs mélanges. Cette matière colorante est génèralement présente à raison de 0,01 à 50 % du poids total de la composition, de préférence de 5 à 30 %, si elle est présente.

30

Les colorants liposolubles sont par exemple le rouge Soudan, le D&C Red 17, le D&C Green 6, le β-carotène, l'huile de soja, le brun Soudan, le D&C Yellow 11, le D&C Violet 2, le D&C orange 5, le jaune quinolèine, le rocou. Ils peuvent représenter de 0,1 à 20 % du poids de la composition et mieux de 0,1 à 6 %.

15

20

25

30

Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques, enrobés ou non. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titene, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de fer ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu femique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium. Les pigments peuvent représenter de 0,1 à 50 % et mieux de 2 à 30 % du poids total de la composition, s'ils sont présents.

Les pigments nacrès peuvent être choisis parmi les pigments nacrès blancs tels que le mica recouvert de titane ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrès colorés tels que le mica titene avec des oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu ferrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du type précité ainsi que les pigments necrés à base d'oxychlorure de bismuth. Ils peuvent représenter de 0,1 à 20 % du poids total de la composition et mieux de 0,1 à 15 %, s'ils sont présents.

La composition peut, en outre contenir, au moins une charge (une ou plusieurs) en vue d'obtenir un produit mat, ce qui est notamment recherché pour les fonds de teint et en particulier, pour les fonds de teint ou crême de jour pour personnes à peau grasse. Per "cherge", on entend toute particule solide à température amblante et pression atmosphérique, utilisée seule ou en association ne réagissant pas chimiquement evec les différents ingrédients de le composition et qui sont Insolubles dans ces ingrédients, même lorsque ces ingrédients sont portés à une température supérieure à la température ambiante et notamment à leur température de ramollissement ou leur température de fusion. Ces charges inertes présentent des températures de fusion eu moins supérieure à 170°C et mieux supérieure à 200°C. Elles peuvent être absorbantes ou non, c'est-à-dire capables en particulier d'absorber les huiles de le composition ainsi que les substances biologiques sécrétées par la peau. De préférence, ces charges ont un diamètre apparent allant de 0,01 à 150 μm de préférence de 0,5 à 120 μm et mieux de 1 à 80 µm. Un diamétre apparent correspond au diamètre du cercle dans lequel s'inscrit la particule élémentaire selon sa plus petite dimension (épaisseur pour des iamelles).

Les charges utilisables dans la composition selon l'invention peuvent être minérales ou organiques, lamellaires, sphériques ou oblongues. On peut citer le talc, le mica, la silice,

10

35

le kaolin, les poudres de polyamide comme le Nylon® (Orgasol® de chez Atochem), les poudres de poly-β-alanine, de polyèthylène, de polymére acrylique et notamment de poly méthacrylate de méthyle (PMMA) comme celui vendu par Wackherr sous la référence Covabead LH-85 (granulomètrie 10-12μm) ou de copolyméres d'acide acrylique (Polytrap® de Dow Coming), les poudres de polytétrafluoroéthylène (Téflon®), la lauroyl-lysine, le nitrure de bore, l'amidon, les microsphères creuses polyméniques telles que celles de chlorure de polyvinylidène/ecrylonitrile comme l'Expancel® (Nobel Industrie), les micro sphères creuses polyméniques (Tospeerl® de Toshiba, par exemple), le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydro-carbonate de magnésium, l'hydroxyapatite, les microsphères de silice creuses (Silica Beads® de Maprecos), les microcapsules de verre ou de céramique, les particules de polyester et leurs mélanges. Ces charges peuvent être traitées en surface notamment pour les rendre lipophiles.

15 La composition peut éventuellement contenir une ou plusieurs cires pour améliorer la structuration sous forme de stick, bien que cette forme rigide puisse être obtenue en l'absence de cire. Une cire, au sens de la présente Invention, est un composé gras lipophile, solide à température ambiante (25°C), à changement d'état solide/liquide réversible, ayant une température de fusion supérieure à 45°C et mieux supérieure à 55°C pouvant aller jusqu'à 200° C, et présentant à l'état solide une organisation 20 cristalline anisotrope. La taille des cristaux est telle que les cristaux diffractent et/ou diffusent la lumière, conférant à la composition un aspect trouble, plus ou moins opaque. En portant la cire à sa température de fusion, il est possible de la rendre miscible eux huiles et de former un mélange homogène microscopiquement, mais en ramenant le température du mélange à la température ambiante, on obtient une recristallisation de la cire dans les huiles du mélange. C'est cette recristallisetion dans le mélange qui est responsable de le diminution de la brillance dudit mélange. Aussi, avantageusement la composition contient peu ou pas de cire, et notamment moins de 5 % de cire.

Les valeurs de point de fusion correspondent, selon l'invention, au pic de fusion mesurée par la méthode "Dynamic Scanning Colonmetry" avec une montée en température de 5 ou 10 °C/min.

Les cires, au sens de la demande, sont celles généralement utilisées dans les domeines cosmétique et dermatologique; elles sont notamment d'origine naturelle comme la cire d'abeilles, la cire de Carneuba, de Candellila, d'Ouricoury, du Japon, de fibres de l'ège

25

ou de canne à sucre, les cires de paraffine, de lignite, les cires microcristallines, la cire de lanoline, la cire de Montan, les ozokérites, les huiles hydrogénées comme l'huile de jojoba hydrogénée, mais aussi d'origine synthétique comme les cires de polyéthylène issues da la polymérisation de l'éthylène, les cires obtenues par synlhèse de Fischer-Tropsch, les esters d'acides gras et les glycéndes concrets à 40°C, les cires de silicone comme les alkyle, alcoxy et/ou esters de poly(di)méthylsiloxane solide à 40°C. De préférence, on utilise des cires d'origine synthétique pour des raisons de reproductibilité supéneure à celle des cires d'origine neturelle.

Avantagausement, la composition de l'invention contient, en outre, au moins un polymère liposoluble ou dispersible dans le milieu présentant notamment un poids moléculaire moyen de 500 à 1 000 000 et mieux de 5 000 à 15 000. Ce ou ces polymères liposolubles contribuent notamment à augmenter la viscosité et/ou eméliorer la tenue du film. Ces polymères liposolubles présentent avantageusement une température de ramollissement au plus égale à 30° C.

A titre d'exemple de polymères liposolubles utilisables dans l'invention, on peut citer : les polyalkylènes, notamment le polybutène, les poly(méth)acrylates, les alkylcelluloses avec un radical alkyl linéaire ou ramifié, saturé ou non en C₁ à C₈ comme l'éthylcellulose et la propylcellulose, les polymères siliconés compatibles avec la phase grasse ainst que les copolymères de la vinylpyrrolidone (VP) et leurs mélanges.

De préférence, on utilise les copolymères de la vinylpyrrolidone, les copolymères d'alcène en C₂ à C₃₀ et mieux en C₃ à C₂₂, et leurs associations. A titre d'exemple de copolymère de VP utilieable dans l'invention, on peut citer le copolymère de VP/ecétate vinyle, VP/méthacrylate d'éthyle, la polyvinylpyrrolidone (PVP) butylée, VP/méthacrylate d'éthyle/acide méthacrylique, VP/eicoséne, VP/hexadécène, VP/triacontène, VP/styrène, VP/acide acrylique/méthacrylate de lauryla.

- De façon préférentielle, non seulement pour les propriétés de tenua mais aussi de toucher et de consistance du film, on utilise le copolymère PVP/hexadécène ayant un poids moléculaire moyen de 7000 à 7500 ou encore le PVP/eicosène ayant un poids moléculaire moyen de 8000 à 9000.
- Les polymères liposolubles ou dispersibles de la composition de l'invention sont avantageusement utilisés dans une quantité de 0,01 % à 20 % (en matière active) du

20

25

30

35

poids total de la composition et mieux de 1 % à 10 %, s'ils sont présents.

La composition selon l'invention contient, en outre, avantageusement au moins un composé gras pâteux à température ambiante. Par "corps gras pâteux" au sens de l'invention, on entend des corps gras ayant un point de fusion allant de 20 à 55 °C, de préférence 25 à 45°C, et/ou une viscosité à 40 °C allant de 0,1 à 40 Pa.s (1 à 400 poises), de préférence 0,5 à 25 Pa.s, mesurée au Contraves TV ou Rhéomat 80, équipé d'un mobile tournant à 60 Hz. L'homme du métier peut choisir le mobile permettant de mesurer la viscosité, parmi les mobiles MS-r3 et MS-r4, sur la base de ses connaissances générales, de manière à pouvoir réaliser la mesure du composé pâteux testé.

Selon l'invention, on utilise un ou-plusieurs corps gras pâteux. De préférence, ces corps gras sont des composés hydrocarbonés, éventuellement de type polymérique ; ils peuvent également être choisis parmi les composés siliconés et/ou fluorés ; il peut aussi se présenter sous forme d'un mélange de composés hydrocarbonés et/ou siliconés et/ou fluorés. Dans le cas d'un mélange de différents corps gras pâteux, on utilise de préférence les composés pâteux hydrocarbonés en proportion majoritaire.

Parmi les composés pâteux susceptibles d'être utilisés dans la composition selon l'invention, on peut citer les lanolines et les dérivés de lanoline comme les lanolines acétylées ou les lanolines oxypropylénées, ayant une viscosité de 18 à 21 Pa.s., de préférence 19 à 20,5 Pa.s., et/ou un point de fusion de 30 à 45°C et leurs mélanges. On peut également utiliser des esters d'acides ou d'alcools gras, notamment ceux ayant 20 à 65 atomes de carbone (point de fusion de l'ordre de 20 à 35°C et/ou viscosité à 40 °C allant de 0,1 à 40 Pa.s) comme le citrate de tri-isostéaryle ou de cétyle; le propionate d'arachidyle; le polylaurate de vinyle; les esters du cholestérol comme les triglycéndes d'origine végétale tels que les huiles végétales hydrogénées, les polyesters visqueux comme l'acide poly(12-hydroxystéarique) et leurs mélanges. Comme triglycérides d'origine végétale, on peut utiliser les dérivés d'huile de ricin hydrogénée, tels que le "THIXINR" de Rheox.

On peut aussi citer les corps gras pâteux siliconés tels que les polydiméthylsiloxanes (PDMS) ayant des chaînes pendantes du type alkyle ou alcoxy ayant de 8 à 24 atomes de carbone, et un point de fusion de 20-55°C, comme les stearyl dimethicones notamment ceux vendus par la société Dow Corning sous les noms commerciaux de

20

25

35

DC2503 et DC25514, et leurs mélanges.

Le ou les corps gras pâteux peuvent être présents à raison de 0,1 à 60% en poids, par rapport au poids total de la composition, de préférence à raison de 1-45% en poids et encore plus préférentiellement à raison de 2-30% en poids, dans la composition, s'ils sont présents.

La composition selon l'invention peut être fabriquée par les procédés connus, généralement utilisés dans le domeine cosmétique ou dermatologique. Elle peut être fabriquée par le procédé qui consiste à chauffer le polymère au moins à sa température de ramollissement, à y ajouter le ou les composés amphiphiles, les matières colorantes et les additifs puis à mélenger le tout jusqu'à l'obtention d'une solution claire, transparente. On ajoute alors, au mélenge obtenu, eprès abaissement de la température le ou les solvants volatils. Le mélange homogène obtenu peut alors être coulé dans un moule epproprié comme un moule de rouge à lèvres ou directement dans les articles de conditionnement (boîtier ou coupelle notamment).

L'invention a encore pour objet une composition de fond de teint ou de rouge à lèvres en stick contenent au moins une phase grasse liquide continue comprenant eu moins un solvant volatil, la phase grasse liquide étant structurée par au moins un polymére non cireux conférant à le composition l'aspect d'un solide déformeble, élestique, de dureté allant de 30 à 50 g, en l'absence de cire.

Avantageusement cette composition de rouge à lévres ou de fond de teint en stick contient un edditif choisi parm! les composés gras pâteux à température ambiante, les polyméres liposolubles et leurs mélanges, tels que définis précédemment. Le polymére non cireux est de préférence un polymére dont le squelette comporte des motifs hydrocarbonés à hétéroatome, tel que défini précédemment

30 Plus préférentiellement, la composition est un fond de teint.

L'invention a encore pour objet un procédé cosmétique de soin, de maquillage ou de traitement des matières kératiniques des êtres humains et notamment de la peeu, des lèvres et des phanéres, comprenant l'application sur les matières kératiniques de la composition notamment cosmétique telle que définie ci-dessus.

20

25

30

35

L'invention a aussi pour objet l'utilisation de l'association d'au moins un solvent volatil et d'au moins un composé polymérique de masse moléculaire moyenne en poids inférieure à 1000, comprenant a) une partie polaire ayant au moins deux motifs de répétition carbonés comportant au moins un groupement apte à former des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant au moins un hétéroatome, et b) au moins une partie lipophile comportant une chaîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une chaîne siliconée comportant au moins deux atomes de silicium, dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition physiologiquement acceptable, pour diminuer le transfert et/ou le dépôt de traces d'un film de ladite composition, appliqué sur les matières kératiniques, sur un support mis au contect dudit film et/ou augmenter la tenue dudit film. Ce film est, en outre, non gras, léger et/ou confortable. Le composé polymérique et le corps lipophile liquide sont tels que définis précédemment.

L'invention a aussi pour objet l'utilisation d'au moins un composé polymérique de messe moléculaire moyenne en poids inférieure à 1000, comprenant a) une partie polaire ayent au moins deux motifs de répétition carbonés comportant eu moins un groupement apte à former des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant eu moins un hétéroetome, et b) eu moins une partie lipophile comportant une cheîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une cheîne siliconée comportant au moins deux atomes de silicium, dans une composition cosmétique ou pour le fabrication d'une composition physiologiquement acceptable, solide, contenent un corps lipophile liquide, pour diminuer le toucher gras ou huileux de ladite composition.

L'Invention a eussi pour objet un procédé cosmétique pour diminuer le transfert et/ou le dépôt de traces d'un film d'une composition physiologiquement ecceptable, eppliqué sur des matières kératiniques vers un support mis au contact dudit film et/ou pour eugmenter la tenue dudit film, consistant à introduire dans la composition l'association d'eu moins un solvant volatil et d'au moins un composé polymérique de masse moléculaire moyenne en poids inférieure à 1000, comprenant a) une partie polaire ayant eu moins deux motifs de répétition carbonés comportant eu moins un groupement apte à former des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant eu moins un hétéroatome, et b) eu moins une partie lipophile comportant une chaîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une chaîne siliconée comportant eu moins deux atomes de silicium. Le composé polymérique et le corps lipophile liquide sont tels que définis précédemment.

L'invention est illustrée plus en détail dans les exemples suivants. Les pourcentages sont donnés en pourcentage massique.

5 Exemple 1 : Fond de teint anhydre solide

	Crayvallac SF			8	%	
	Cyclopentasiloxane			31,53	%	
	Octyldodécanoi			35,47	%	
	Pigments (oxyde de fer brun, jaune)	٠	-			
10	enrobés stéaroyl glutamate d'aluminium			10	%	
	Polyméthacrylate de méthyle	•		 15	%	•

Le fond de teint est non gras, non collant. Il n'exsude pas à température ambiante et présente de bonnes propriétés de non-transfert, de tenue et de non-migration, propriétés comparables, selon les experts, à celles obtenues avec un rouge à lévres sans transfert de l'art antérieur contenant des résines de silicone, des cires et des huiles de silicones volatiles mais avec des propriétés de non-desséchement et un aspect poudreux original.

Exemple 2: Fond de teint anhydre sollde

20	Crayvallac SF	8	%
	Cyclopentasiloxane	31,53	%
	Isododécane	35,47	%
	Pigments (oxyde de fer brun, jaune)		
	enrobés stéaroyl glutamate d'aluminium	10	%
25	Polyméthacrylate de méthyle	15	%

Le fond de teint présente les mêmes propriétés que celles de l'exemple 1.

Exemple 3: Fond de teint anhydre soilde

30	Crayvallac SF	10	%
	Phényltriméthicone	32,94	%
	Octyldodécanol	37,06	%
	Pigments (oxyde de fer brun, jaune)		
	enrobés stéaroyl glutamate d'aluminium	10	%
35	Polyméthacrylate de méthyle	10	%

Le fond de teint présente les mêmes propriétés que celles de l'exemple 1.

Exemple	4 .	Fond	de	toint	anhydra	enlida
CYCHINS	•	ronu	ue	IBINI	BINIVUIE	SOUDE

	Crayvallac MT	10	%
5	Isododécane	38,9	%
	Phényltriméthicone	31,1	%
	Pigments (oxyde de fer brun, jaune)		
	enrobés stéaroyl glutamate d'aluminium	10	%
	Tospearl 145A	10	%

10

Le fond de teint présente les mêmes propriétés que celles de l'exemple 1.

Exemple 5 : Fond de teint en émulsion sollde

	Crayvallac SF	12	%
15	Isododécane	24	%
	Octylpalmitate	24	%
	Iso-stéarate de sorbitane	4 9	6
	Phényltriméthicone	31,1	%
	Pigments (oxyde de fer brun, jaune, rouge et dioxyde de titane)		
20	enrobés stéaroyl glutamate d'eluminium	10	%
	Nylon	5	%
	Eau	19,8	%
	Syulfate de magnésium	0,8	%
	Méthylparaben	0,4	%

25

Le fond de teint présente les mêmes propriétés que celles de l'exemple 1, ainsi que des propriétés de fraîcheur à l'application.

Mode opératoire (pour tous les exemples 1 à 4) :

- * Empâter les pigments avec 5 g d'huile non-volatile pour les formules des exemples 1, 3, 4. Pour l'exemple 2, l'empâtage se fait avec 3 g d'isododécane. Broyer le mélange au broyeur tricylindre ;
 - * Ajouter une partie des huiles dans un poêlon chauffé à 110 °C;
- * 10 minutes après, commencer l'agitation à l'aide d'un agitateur de type Rayneri 35 (modérée);
 - * Incorporer la totalité du composé polymérique. Laisser sous agitation pendant 15 min ;

- * Ajouter le broyat pigmentaire puis agiter 10 min ;
- * Réduire la température à 100 °C et ajouter doucement le reste des huiles ;
- * Attendre 15 minutes et incorporer la totalité du polyméthacrylate de méthyle. Laisser tourner 15 min et couler la préparation dans des moules pour former des sticks de fond de teint.

Mode opératoire (pour l'exemple 5) :

- * Empâter les pigments 3 g d'isododécane. Broyer le mélenge au broyeur tricylindre ;
- * Ajouter le reste d'iso-stéarate de sorbitane, l'octylpalmitate et le reste d'isododécane dans un poêlon chauffé à 115 °C;
- * commencer l'agitation à l'aide d'un agitateur de type Rayneri (modérée) ; attendre un peu et ajouter le Crayvallac SF
 - * Après 10 mn, ajouter le broyat pigmentaire puis agiter 10 min ;
 - * Incorporer le nylon. Diminuer la température à 90°C. Mettre tout ce màlange au mélangeur de type Moritz ;
- * à part, préparer l'eau dans un bécher. Porter la température à 100 °C et ajouter doucement le sulfate de magnésium et le conservateur (méthylparaben). Diminuer la température à 80 °C puis ajouter le tout dans le poëlon.
 - * Homogànéiser sous agitation pendant 5 minutes puis couler.

20 Exemple 6 : Rouge à lèvres en stick

Phase A

	Crayvallac SF	20 %			
	Phasa B				
25	Huile de jojoba	30 9	6		
	iso paraffine hydrogénée	30 9	6		
	Phase C				
	Pigments (oxyde de fer rouge)	8,66	%		
30	Octyldodécanol	11.34	%		

On broie la phase C avec un broyeur tri cylindre. Parallélement, la phase A est fondue en présence de la phase B. Lorsque le mélange AB est limpide, on ejoute la phase C. L'ensemble est alors laissà sous agitation, à la température de fusion de AB, pendant 45 min, puis coulé dans un moule de rouga à lèvres en vue de le conditionner dans un article de conditionnement approprié.

Le bâton de rouge à lévres oblenu est non collant, non gras, confortable, crémeux. Il a été jugé de propriétés cosmétiques (toucher, aspect) équivalentes à un produit commercial "Rouge Absolu", vendu par Lancôme, considéré par les experts comme une référence en tant que rouge à lèvres confortable. Ce rouge à lèvres de référence contient des huiles hydrocarbonées (esters notamment), des cires (au moins 10 %), de la glycénne et des pigments.

20

30

35

REVENDICATIONS

- 1. Composition contenant un corps lipophile liquide et un composé polymérique organique comprenant a) une partie polaire ayant au moins deux motifs de répétition comportant au moins un groupement apte à former des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant au moins un hétéroatome, et b) au moins une partie lipophile comportant une chaîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une chaîne siliconée comportant au moins deux atomes de silicium, le composé polymérique organique ayant une masse moléculaire moyenne en poids inférieure à 1 000, le corps lipophile et le composé organique formant un milieu physiologiquement acceptable.
- Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que le groupement apte à former des interactions hydrogène est un groupement amide, carbamate, urée, thiocarbamate, thiourée, hydroxyle ou association.
 - Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que ledit hétéroatome est l'atome d'azote.
 - 4. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le composé organique comprend au moins deux groupements aptes à former des interactions hydrogène.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la partie lipophile comporte au moins un groupement fonctionnel ou réactif.
 - 6. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la partie polaire comprend au moins deux azotes qui sont sous forme de liaisons :

. **0**. ||

. amide, soit - C - N (R) - avec R = H ou alkyle en C1 à C50 et mieux de C1 à C40.

0 0

. uréthane, soit - O- C- NH- ou thiocarbamate, soit - S-C-NH-

15

20

0 0 0

urée, soit – NH– C– NH, ou biuret – NH – C – N(R) – C – NH – ou thiourée, avec R
 un radical alkyle linéaire ou ramifiée ayant de 1 à 50 atome de carbone et mieux de 2 à 40.

- 7. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la partie lipophile comporte une chaîne alkyle ou alcoxy, linéaire ou ramifiée pouvant présenter des insaturations et/ou des cycles, ayant de 8 à 60 atomes de carbone et mieux de 12 à 40 atomes de carbone.
- 8. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la partie lipophile comporte une chaîne siliconée du type polyorganositoxane, comportant éventuellement des radicaux alkyle ou alkoxy en C₁ à C₃₀ et mieux en C₆ à C₂₄ ou des radicaux phényle.
- 9. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le composé organique comprend au moins deux parties lipophiles situées de part et d'eutre de la partie polaire.
- 10. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que les motifs sont des motifs amide.
- 11. Composition structurée contenant eu moins un corps lipophile liquide structuré par au moins un polyamide de masse moléculaire moyenne en poids inférieure à 1 000, comportant a) un squelette polymérique ayant au moins deux motifs de répétition amide, et b) au moins une chaîne carbonée pendante et/ou au moins une chaîne carbonée terminale éventuellement fonctionnalisées, ayant au moins quatre atomes de carbone, ces cheînes étant liées à ces motifs amide, ce corps lipophile et ce polyamide formant un milieu physiologiquement acceptable.
 - 12. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le polyamide comporte deux chaînes carbonées situées de part et d'autres des motifs amide.

- 13. Composition selon la revendication 11 ou 12, caractérisée en ce que les chaînes carbonées comportent de 8 à 60 atomes de carbone et mieux de 12 à 40 atomes de carbone.
- 5 14. Composition selon l'une des revendications 8 à 11, caractérisée en ce que les motifs amide sont au nombre de deux.
 - 15. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le composé polymérique organique ou le polyamide résulte de la polymérisation d'une diamine comportant un radical alkyle linéaire ou ramifiée ayant de 1 à 50 atomes de carbone et mieux de 2 à 40 atomes de carbone avec au moins un monacide carboxylique comportant un groupe alkyle de 8 à 80 atomes de carbone.
- 16. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que la diamine est choisie parmi l'éthylène diamine, la propylène diamine, le 1,6-diamino hexane, le cyclohexane diamine, l'isophorone diamine, la 2 méthyl-1,5 pentane diamine, le 1,12-diamino dodécane, la phénylène diamine.
- 17. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que la diamine
 20 est l'éthyléne diamine.
 - 18. Composition selon l'une des revendications 15 à 17, caractérisée en ce que le monoecide carboxylique comporte au moins un groupement hydroxyle.
- 19. Composition selon l'une des revendications 15 à 18, caractérisée en ce que le monoacide carboxylique comporte au moins un groupe ester d'acide carboxylique ayant un groupe alkyle en C₈ à C₈₀, notamment en C₁₂ à C₄₀.
- 20. Composition selon l'une des revendications 15 à 19, caractérisée en ce que le monoacide carboxylique est choisi parmil les esters de monoacides eliphatiques mono hydroxylés insaturés tels que les esters de l'ecide nonoléique; les esters de monoacides aliphatiques mono hydroxylés linéaires saturés tels que les esters de l'acide lactique, le palmitate d'éthyl 2 hexyle, les esters de l'acide 12-hydroxy octadécanoïque; leurs mélanges.

21. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le composé polymérique organique ou le polyamide résulte de l'amidification d'un triglycéride par une diamine éventuellement en présence d'un monoacide carboxylique en C₁₂ à C₄₀.

5

15

20

- 22. Composition selon la revendication 21, caractérisée en ce que le monoacide carboxylique est l'acide 12-hydroxystéanque et le triglycéride un triglycéride d'acide gras hydroxylé ayant de 12 à 30 atomes de carbone.
- 23. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le corps lipophlle liquide est choisi parmi les composés hydrocarbonés suivants :
 - les huiles végétales hydrocarbonées à forte teneur en triglycérides constitués d'esters d'acides gras et de glycérol dont les acides gras peuvent avoir des longueurs de chaînes variées de C₄ à C₂₄, ces demières pouvant être linéaires ou ramifiées, saturées ou insaturées ; ces huiles sont notamment les huiles de germe de blé, de maïs, de tournesol, de karité, de ricin, d'amandes douces, de macadamia, d'abricot, de soja, de coton, de luzeme, de pavot, de potimarron, de sésame, de courge, de colza, d'avocat, de noisette, de pépins de raisin ou de cassis, d'onagre, de millet, d'orge, de quinoa, d'olive, de seigle, de carthame, de bancoulier, de passiflore, de rosier muscat ; ou encore les triglycérides des acides caprylique/caprique; ;
 - lee huiles de synthèse ou esters de synthèse de formule R₈COOR₈ dans laquelle R₈ représente le reste d'un acide gras linéaire ou ramifié comportant de 1 à 40 atomes de carbone et R₈ représente une chaîne hydrocarbonée notamment ramifiée contenant de 1 à 40 atomes de carbone à condition que R₅ + R₈ soit ≥ 10, comme par exemple l'huile de Purcellin (octanoate de cétostéaryie), l'isononanoate d'isononyle, le benzoate d'alcool en C₁₂ à C₁₅, le myristate d'isopropyle, le palmitate d'éthyl 2-hexyle, l'isostéarate d'isostéarate, des octanoates, décanoates ou nicinoléates d'alcoole ou de polyalcools ; les esters hydroxylés comme le lactate d'isostéaryle, le malate de di-isostéaryle ; et les esters du pentaérythritol ;
- les éthers de synthèse ayant de 10 à 40 atomes de carbone ;
 - les alcools gras en C₆ à C₂₅ comme l'alcool oléique ;
 - leurs mélanges.
- 24. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le corps lipophile tiquide est choisi parmi les composés siliconés suivants : les huiles siliconées liquides à température ambiante, les polysiloxages modifiés par des acides

gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylènes; les silicones fluorées liquides; les triglycérides des acides caprylique/caprique, les huiles de silicones linéaires ou cycliques ayant une viscosité à lempérature ambiante inférieure à 8 mm2/s et ayant notamment de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ou alkoxy ayant de 1 à 10 atomes de carbone et leurs mélanges.

 Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le corps lipophile liquide est choisi parmi les composés siliconés suivants : les polydiméthylsiloxanes (PDMS) liquides à température ambiante, linéaires, les phényl triméthylsiloxy diphénylsiloxanes, les diphényl phényltriméthicones, les diméthicones. diphényl méthyldiphényl trisiloxanes, les 2-phényléthyl triméthylsiloxysilicates liquides, éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou aromatiquesou par des groupemants hydroxyle, thiol et/ou amine; les diméthicones copolyols, les alkylméthicones copolyols ; les triglycérides des acides caprylique/caprique, l'octaméthyl cyclotétrasiloxane, le décaméthyl cyclopentasiloxane, le dodé caméthyl cyclohexasiloxane, l'heptaméthylhexyl trisiloxane, l'heptaméthyloctyl trisiloxane, l'hexaméthyl disiloxane, l'octaméthyl trisiloxane, le décaméthyl tétrasiloxane, le dodécaméthyl pentasiloxane et leurs mélanges.

20

5

10

15

26. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée an ce que le corps il pophile liquide est choisi parmi les composés fluorés suivants : les composés fluorosiliconés, les polyéthers fluorés et/ou les alcanes fluorés.

25

27. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition contient au moins une huile non volatile choisie en particulier parmi les huiles hydrocarbonées d'origine minérale, végétale ou synthétique, les esters ou éthers de synthése, les huiles de silicone et leurs mélanges.

30

28. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition contient une phase grasse liquide qui représente de 5 à 99 % du poids total de la composition, de préférence de 20 à 75 %.

35

29. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le composé lipophile liquida représente tout ou partie de la phase grasse liquide.

- 30. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition contient, en outre, au moins un solvant volatil.
- 31. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le solvant volatil est choisi parmi les solvants hydrocarbonès, les solvants siliconés comportant éventuellement des groupements alkyle ou alkoxy pendants ou en bout de chaîne siliconée et les mélanges de ces solvants.
- 32. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le solvant volatil est choisi parmi les huiles de silicones linéaires ou cycliques ayant une viscosité à température ambiante inférieure à 8 cSt et eyant notamment de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ou alkoxy ayant de 1 à 10 atomes de carbone, les huiles volatiles hydrocarbonées ayant de 8 à 18 atomes de carbone et leurs mélanges.
 - 33. Composition selon l'une des revendications 30 à 32, caractérisée en ce que le solvant volatil est choisi parmi l'isododécane, les isoparaffines en C₅-C₁₆, leurs mélanges, éventuellement essociés au décaméthyl tétrasiloxane ou au cyclopentasiloxane.
 - 34. Composition selon l'une des revendications 30 à 33, caractérisée en ce que le solvant volatil est utilisé en une quentité suffisante pour obtenir des propriétés de sans transfart.
- 35. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient, en outre, eu moins une matière colorante.
 - 36. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que la matière colorante est choisie parmi les colorants lipophiles, les colorants hydrophiles, les pigments, les nacres et leurs mélanges.
 - 37. Composition selon la revendication 35 ou 36, caractérisée en ce que la matière colorante est présente à raison de 0,01 à 50 % du poids total de la composition, de préférence de 5 à 30 %.

15

20

30

- 38. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient au moins un additif choisi parmi l'eau, les antioxydants, les huiles essentielles, les conservateurs, les parfums, les charges, les cires, les composés gras pâteux à température ambiante, les neutralisants, les polymères liposolubles ou dispersibles dans le milieu, les actifs cosmétiques ou dermatologiques, les dispersants, et leurs mélanges.
- 39. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient au moins une charge inerte.
- 40. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme d'un gel rigide, et notamment de stick anhydre.
 - 41. Composition selon l'une des revendications précèdentes, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme d'une émulsion solide.
 - 42. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de mascara, d'eye-liner, de fond de teint, de rouge à lévres, de blush, de produit déodorant ou démaquillant, de produit de maquillage du corps, de fard à paupières ou à joues, de produit anti-cerne, de shampoing, d'après shampoing, de protection solaire, de produit de soin du visage ou du corps.
 - 43. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme d'un fond de teint.
- 25 44. Procédé cosmétique de soin, de maquillage ou de traitement des matières kératiniques des êtres humains, comprenant l'application sur les matières kératiniques d'une composition cosmétique conforme à l'une des revendlcations précédentes.
 - 45. Utilisation de l'association d'au moins un solvant volatil et d'au moins un composé polymérique de masse moléculaire moyenne en poids Inférieura à 1000, comprenant a) une partie polaire ayant au moins deux motifs de répétition carbonés comportant au moins un groupement apte à former des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant au moins un hétéroatome, et b) au moins une partie lipophile comportant une chaîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une chaîne siliconée comportant au moins deux atomes de silicium, dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition physiologiquement acceptable, pour

diminuer le transfert et/ou le dépôt de traces d'un film de ladite composition, appliqué sur les matières kératiniques, sur un support mis au contact dudit film et/ou augmenter la tenue dudit film.

- 46. Utilisation d'au moins un composé polymérique de masse moléculaire moyenne en poids inférieure à 1000, comprenant a) une partie polaire ayant au moins deux motifs de répétition carbonés comportant au moins un groupement apte à former des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant au moins un hétéroatome, et b) au moins une partie lipophile comportant une chaîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une chaîne siliconée comportant au moins deux atomes de silicium, dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition physiologiquement acceptable, solide, contenant un corps lipophile liquide, pour diminuer le toucher gras ou huileux de ladite composition.
- 47. Utilisation selon l'une des revendications 45 ou 46, caractérisée en ce que le composition est anhydre.
 - 47. Utilisation selon l'une des revendications 44 à 46, caractérisée en ce que le composé polymérique est un polyamide comportant deux parties lipophiles situées de part et d'autre du squelette polyamide.
- 48. Procédè cosmétique pour diminuer le transfert et/ou le dépôt de traces d'un film d'une composition physiologiquement acceptable, appliqué sur des matières kératiniques vers un support mis au contact dudit film et/ou pour augmenter la tenue dudit film, consistant à introduire dans la composition l'association d'au moins un solvant volatil et d'au moins un composé polymérique de masse moléculaire moyenne en poids inférieure à 1000, comprenant a) une partie polaire ayant au moins deux motifs de répétition carbonès comportant au moins un groupement apte à former des interactions hydrogène avec le corps lipophile, ce groupement comprenant au moins un hétéroatome, et b) au moins une partie lipophile comportant une chaîne carbonée à au moins quatre atomes de carbone ou une chaîne siliconée comportant au moins deux atomes de silicium.

Jonal Application No PCT/FR 02/00185

A CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC 7	A61K7/02 A61K7/48		
-	and the second s		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC	
	SEARCHED ocumentation searched (classification system tollowed by classific	eta a a makadana	
1PC 7	A61K		
Documental	dion searched other than minimum documentation to the extent th.	at such documents are included in the fields se	arched
	data base consulted during the international search (name of data		1
EPO-1n	iternal, PAJ, WPI Oata, CHEM ABS Oa	- 	-
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Chation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
x	EP 1 068 855 A (OREAL) 17 January 2001 (2001-01-17)		1-7, 9-13,16, 17,19, 20,23, 27-29,
	claims 1-9		27-29, 35-38, 40-44, 46-48
X	US 3 857 960 A (MACKLES L) 31 December 1974 (1974-12-31)	·	1-7, 9-17,23, 27-29, 38,40,
	abstract; claims 1-9		46,47
		,	
		-/	
X Funt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent ternity members are listed to	n annex.
* Special ca	alegories of cited documents ;	"T" later document published after the inter	retional filing data
	ent defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with to ched to understand the principle or the	he application but
"E" earter	dered to be of particular relevance document but published on or after the International	invention "X" document of particular relevance; the ca	-
filing d		"X" document of particular relevance; the ca cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the doc	be considered to
which	ent wellon may intow colubbs on priority classings) or is clied to establish the publication date of another in or other special mason (as apocilled)	"Y" document of particular relevance; the cir	aimed Invention
O docume	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	cannot be considered to involve an invidence of more comment is combined with one or more cased, such combination below obvious	ne other such docu-
"P" docume	means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	ments, such combination being obvious in the art. *8* document member of the same patent to	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the International sear	
7	June 2002	14/06/2002	
Name and r	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2260 HV Ritswift Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 551 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Stienon, P	
4	· (· -)		

PCT/FR 02/00185

Catebony* Clastion of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Recevent to Casen No. Reverent to Casen No	C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
3 May 1972 (1972-05-03) 10,16, 17,23, 27-29, 35-38, 40,42 Claims 1-11 A FR 2 674 126 A (SECMA) 25 September 1992 (1992-09-25) example 1 A EP 1 002 514 A (OREAL) 24 May 2000 (2000-05-24) example 1 A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 010, no. 230 (C-365), 9 August 1986 (1986-08-09) & JP 61 065809 A (SHISE100 CO LTD), 4 April 1986 (1986-04-04) cited in the application abstract A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 259 (C-441), 21 August 1987 (1987-08-21) & JP 62 061911 A (NOE81A:KK), 18 March 1987 (1987-03-18) cited in the application abstract A US 5 837 223 A (BARONE SALVATORE JOSEPH ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) cited in the application A US 5 837 1997 (1997-05-28) cited in the application A EP 0 775 483 A (OREAL) 28 May 1997 (1997-05-28) cited in the application A EP 0 749 746 A (OREAL) 27 Occember 1996 (1996-12-27) cited in the application A EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LTD) 8 March 2000 (2000-03-08)	Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Claims 1-11 FR 2 674 126 A (SECMA) 25 September 1992 (1992-09-25) example 1 A EP 1 002 514 A (OREAL) 24 May 2000 (2000-05-24) example 1 A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 010, no. 230 (C-365), 9 August 1986 (1986-08-09) A JP 61 065809 A (SHISEIOD CO LTO), 4 April 1986 (1986-04-04) cited in the application abstract A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 259 (C-441), 21 August 1987 (1987-08-21) A JP 62 061911 A (NOE8IA:KK), 18 March 1987 (1987-03-18) cited in the application abstract A US 5 837 223 A (BARONE SALVATORE JOSEPH ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) cited in the application A EP 0 775 483 A (OREAL) 28 May 1997 (1997-05-28) cited in the application A EP 0 749 746 A (OREAL) 27 Oecember 1996 (1996-12-27) cited in the application EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LTO) 8 March 2000 (2000-03-08)	X		10,16, 17,23, 27-29, 35-38,			
25 September 1992 (1992-09-25) example 1 EP 1 002 514 A (OREAL) 24 May 2000 (2000-05-24) example 1 A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 010, no. 230 (C-365), 9 August 1986 (1986-08-09) & JP 61 065809 A (SHISEIOO CO LTO), 4 April 1986 (1986-04-04) cited in the application abstract A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 259 (C-441), 21 August 1987 (1987-08-21) & JP 62 061911 A (NOEBIA:KK), 18 March 1987 (1987-03-18) cited in the application abstract A US 5 837 223 A (BARONE SALVATORE JOSEPH ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) cited in the application A EP 0 775 483 A (OREAL) 28 May 1997 (1997-05-28) cited in the application A EP 0 749 746 A (OREAL) 27 Oecember 1996 (1996-12-27) cited in the application A EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LTO) 8 March 2000 (2000-03-08)		claims 1-11	,			
24 May 2000 (2000-05-24) example 1 A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 010, no. 230 (C-365), 9 August 1986 (1986-08-09) & JP 61 065809 A (SHISEIOO CO LTD), 4 April 1986 (1986-04-04) cited in the application abstract A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 259 (C-441), 21 August 1987 (1987-08-21) & JP 62 061911 A (NOE8IA:KK), 18 March 1987 (1987-03-18) cited in the application abstract A US 5 837 223 A (BARONE SALVATORE JOSEPH ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) cited in the application A EP 0 775 483 A (OREAL) 28 May 1997 (1997-05-28) cited in the application A EP 0 749 746 A (OREAL) 27 December 1996 (1996-12-27) cited in the application A EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LTO) 8 March 2000 (2000-03-08)	A	25 September 1992 (1992-09-25)				
vol. 010, no. 230 (C-365), 9 August 1986 (1986-08-09) & JP 61 065809 A (SHISEIOD CO LTO), 4 April 1986 (1986-04-04) cited in the application abstract A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 259 (C-441), 21 August 1987 (1987-08-21) & JP 62 061911 A (NOE8IA:KK), 18 March 1987 (1987-03-18) cited in the application abstract A US 5 837 223 A (BARONE SALVATORE JOSEPH ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) cited in the application A EP 0 775 483 A (OREAL) 28 May 1997 (1997-05-28) cited in the application A EP 0 749 746 A (OREAL) 27 Oecember 1996 (1996-12-27) cited in the application A EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LTO) 8 March 2000 (2000-03-08)	A	24 May 2000 (2000-05-24)				
vol. 011, no. 259 (C-441), 21 August 1987 (1987-08-21) & JP 62 061911 A (NDE8IA:KK), 18 March 1987 (1987-03-18) cited in the application abstract A US 5 837 223 A (BARONE SALVATORE JOSEPH ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) cited in the application A EP 0 775 483 A (OREAL) 28 May 1997 (1997-05-28) cited in the application A EP 0 749 746 A (OREAL) 27 Oecember 1996 (1996-12-27) cited in the application A EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LTO) 8 March 2000 (2000-03-08)	A	vol. 010, no. 230 (C-365), 9 August 1986 (1986-08-09) & JP 61 065809 A (SHISEIOO CO LTO), 4 April 1986 (1986-04-04) cited in the application				
ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17) cited in the application A	Α -	vol. 011, no. 259 (C-441), 21 August 1987 (1987-08-21) & JP 62 061911 A (NOE8IA:KK), 18 March 1987 (1987-03-18) cited in the application				
28 May 1997 (1997-05-28) cited in the application A EP 0 749 746 A (OREAL) 27 Occember 1996 (1996-12-27) cited in the application A EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LTO) 8 March 2000 (2000-03-08)	A	ET AL) 17 November 1998 (1998-11-17)				
27 Oecember 1996 (1996-12-27) cited in the application A EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LTO) 8 March 2000 (2000-03-08)	A	28 May 1997 (1997-05-28)				
8 March 2000 (2000-03-08)	A	27 December 1996 (1996-12-27)				
	A	8 March 2000 (2000-03-08)				
			_			

nformation on patent family members

PCT/FR 02/00185

Patent document sted in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication
ared in search report				member(s)		date
EP 1068855	A	17-01-2001	FR	2796270		19-01-200
			FR	2796273		19-01-200
			ΑT	215807		15-04-200
			BR	0003289	Α	13-03-200
			CN	1280817	A	24-01-2001
			0E	60000121	01	16-05-200
			EP	1068855	A1	17-01-200
			JP	2001081320		27-03-200
US 38579 6 0	A	31-12-1974	CA	1020091	A1	01-11-197
GB 1273004	A	03-05-1972	DE	1930954		08-01-197
			FR	2014215	A5	17-04-197
			JP	50010282	8	19-04-197
			JP	48038861	B	20-11-197
FR 2674126	Α	25-09-1992	FR	2674126	A1	25-09-199
EP 1002514	A	24-05-2000	FR	2785528	A1	12-05-200
			ĒΡ	1002514		24-05-200
			ÜS	6203807		20-03-200
JP 61065809	A	04-04-1986	 JP	2023989	С	26-02-199
	**	J. J. 1300	JP	6015452		02-03-199
JP 62061911	A	18-03-1987	NONE	,		
US 5837223	A	17-11-1998	US	6036947	A	14-03-200
EP 0775483	A	28-05-1997	FR	2740336	Al	30-04-1997
			FR	2740330		30-04-1997
			ÄŤ	217184		15-05-200
			8Ř	9604455		23-06-199
			CA	2188691		28-04-199
			EP	0775483		28-05-199
			ĴΡ	9169615		30-06-199
			JP	2000136117		16-05-200
			ÜS	5972354		26-10-199
EP 0749746	A	27-12-1996	FŘ	2735691	A1	27-12-199
	••		FR	2735690		27-12-199
			FR	2735692		27-12-199
•			FR	2735684		27-12-199
			AT	157529		15-09-199
			ÔĖ	69600059		09-10-199
			0E	69600059		05-02-199
			OK	749746		23-02-199
			EP	0749746		27-12-199
_			ES	2110857		16-02-1998
÷.			WO	9700662		09-01-199
			GR	3025474		27-02-199
			JP	3027008		27-03-2006
			JP	10502389		03-03-1998
			KR	231637		15-11-1999
			US	5945095	A	31-08-1999
		00 02 2000	68	2340838	A	01-03-200
EP 0984025	A	08-03-2000	8R	9903263		02-05-200

stormation on patent family members

d Application No 02/00185

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
EP 0984025 A		EP	0984025	A2	08-03-2000
		HU	9902522	A2	28-06-2000
		NO	994025	Α	22-02-2000
		PL	334583	A1	28-02-2000
		US	6280846	B1	28-08-2001
		ZA	9904822	Α	12-01-2000

RAPPORT DE BECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No PCT/FR 02/00185

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C18 7 A61K7/02 A61K7/48

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C18 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimate dans la mesure ou ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données electronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de connées, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
EPO-Internal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Oata

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, findication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	EP 1 068 855 A (OREAL) 17 janvier 2001 (2001-01-17)	1-7, 9-13,16, 17,19, 20,23, 27-29, 35-38, 40-44,
	revendications 1-9	46-48
X	US 3 857 960 A (MACKLES L) 31 décembre 1974 (1974-12-31)	1-7, 9-17,23, 27-29, 38,40,
	abrégé; revendications 1-9	46,47
	-/	

X Vol. 12 miles do Cada o post la la Ca la 220 des documents	X Cas documents of families of provers sort incidues en annexe
*Catégories apéciales de documents cités: *A* document définiesant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"T" document uttérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'apparlemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre la principe ou la théôrie constituant la base de l'invention
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer le date de publication d'une autre citation ou pour une raison apéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou lous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	"X" clocument particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peu être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive torque le document est associé à un ou passeurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évideme pour une personne du métier. "ă" document qui fait partie de le même jamille de brevets.
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
7 juin 2002	14/06/2002
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5618 Patentiaan 2 NL - 2260 NV Rijewijk	Fonctionnaire autoricé
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fex: (+31-70) 340-3016	Stienon, P

RAPPORT DE BECHERCHE INTERNATIONALE

nde internationale No PCT/FR 02/00185

C.(suite) D	(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie '	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passage	es pertinents	no, des revendications visées			
х	GB 1 273 004 A (YAROLEY) 3 mai 1972 (1972-05-03)		1-7,9, 10,16, 17,23, 27-29, 35-38, 40,42			
	revendications 1-11					
A	FR 2 674 126 A (SECMA) 25 septembre 1992 (1992-09-25) exemple 1					
A	EP 1 002 514 A (OREAL) 24 mai 2000 (2000-05-24) exemple 1					
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 010, no. 230 (C-365), 9 août 1986 (1986-08-09) & JP 61 065809 A (SHISEI00 CO LTO), 4 avril 1986 (1986-04-04) cité dans la demande abrégé		·			
A .	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 259 (C-441), 21 août 1987 (1987-08-21) & JP 62 061911 A (NOE8IA:KK), 18 mars 1987 (1987-03-18) cité dans la demande abrégé	·				
A	US 5 837 223 A (BARONE SALVATORE JOSEPH ET AL) 17 novembre 1998 (1998-11-17) cité dans la demande					
A	EP 0 775 483 A (OREAL) 28 mai 1997 (1997-05-28) cité dans la demande					
A	EP 0 749 746 A (OREAL) 27 décembre 1996 (1996-12-27) cité dans la demande					
A	EP 0 984 025 A (CRAY VALLEY LT0) 8 mars 2000 (2000-03-08) cité dans la demande					

RAPPORT DE <u>R</u>ECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements n c membres de familles de brevets

ide Internationale No PCT/FR 02/00185

Document brevet cité u rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la familie de brevet(s)	Date de publication
EP 1068855		17-01-2001	FR	2796270 A1	19-01-200
		1, 41 5001	FR	2796273 A1	
			AT		19-01-200
				215807 T	15-04-200
			BR	0003289 A	13-03-200
			CN	1280817 A	24-01-200
			0E	60000121 01	16-05-200
			EP	1068855 A1	17-01-200
			JP	2001081320 A	27-03-200
US 3857960	A	31-12-1974	CA	1020091 A1	01-11-197
G8 1273004	A	03-05-1972	0E	1930954 A1	08-01-197
			FR	2014215 A5	17-04-197
			JP	50010282 8	19-04-1979
			JP	48038861 8	20-11-197
FR 2674126	A	25-09-1992	FR	2674126 A1	25-09-1992
EP 1002514	A	24-05-2000	FR	2785528 A1	12-05-2000
		•	ΕP	1002514 A1	24-05-2000
			US	6203807 81	20-03-2001
JP 61065809	A	04-04-1986	JP	2023989 C	26-02-1996
			JP	6015452 8	02-03-1994
JP 62061911	A	18-03-1987	AUCI	JN	
US 5837223	A	17-11-1998	US	6036947 A	14-03-2000
EP 0775483	A	28-05-1997	FR	2740336 A1	30-04-1997
			FR	2740330 A1	30-04-1997
			ΑT	217184 T	15-05-2002
			BR	9604455 A	23-06-1998
			CA	2188691 A1	28-04-1997
			EP	0775483 A1	28-05-1997
			JP	9169615 A	30-06-1997
			JP	2000136117 A	16-05-2000
			US	5972354 A	26-10-1999
EP 0749746	A	27-12 - 1996	FR	2735691 A1	27-12-1996
			FR	2735690 A1	27-12-1996
			FR	2735692 A1	27-12-1996
			FR	2735684 A1	27-12-1996
			AT	157529 T	15-09-1997
			0E	69600059 D1	09-10-1997
			0E	69600059 T2	05-02-1998
			0K	749746 T3	
			EP		23-02-1998
				0749746 A1	27-12-1996
·			ES	2110857 T3	16-02-1998
			WO	9700662 A1	09-01-1997
			GR	3025474 T3	27-02-1998
•			JP	3027008 82	27 - 03-2000
			JP	10502389 T	03-03-1998
			KR	231637 B1	15-11-1999
			US	5945095 A	31-08-1999
	A	08-03-2000	68	2340838 A	01-03-2000
EP 0984025	Α.	00-03-7000	20	COMUNIA A	111-117-11111

RAPPORT DE BECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements rel

or membres de familles de brevets

de Internationale No PCT/FR 02/00185

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la amille de brevet(s)	Date de publication
EP 0984025	0984025 A		EP	0984025 A2	08-03-2000
			HU	9902522 A2	28-06-2000
			NO	994025 A	22-02-2000
			PL	334583 A1	28-02-2000
			US	6280846 81	28-08-2001
			ZA	9904822 A	12-01-2000
					